## **PCT**

ORG

#### FION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLEC Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A1

(51) Classification internationale des brevets <sup>5</sup>: C12N 9/02, 9/24, 15/53, 15/56, 15/82 // 5/10, A01H 5/00, A01N 63/00

(11) Numéro de publication internationale:

WO 94/13790

(43) Date de publication internationale:

23 juin 1994 (23.06.94)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/01203

(22) Date de dépôt international:

7 décembre 1993 (07.12.93)

(30) Données relatives à la priorité:

92/14721

7 décembre 1992 (07.12.92)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale.

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): ELF SANOFI [FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FR). SOCI-ETE NATIONALE ELF AQUITAINE [FR/FR]; Tour Elf, 2, place de la Coupole, La Défense 6, F-92400 Courbevoie (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PIGNARD, Annie [FR/FR]; 3, rue du Canigou, F-31120 Roquettes (FR). GREZES-BESSET, Bruno [FR/FR]; 3, allée du Barcares, F-31770 Colomiers (FR). GRISON, René [FR/FR]; 13, rue de Naurouze, F-31750 Escalquens (FR). SCHNEIDER, Michel [CH/FR]; 26, rue Montardy, F-31000 Toulouse (FR).
- (74) Mandataires: GILLARD, Marie-Louise etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cédex 07 (FR).
- (54) Title: USE OF A DNA SEQUENCE CODING FOR AN OXALIC ACID DEGRADING PROTEIN AS A SELECTION GENE
- (54) Titre: UTILISATION D'UNE SEQUENCE D'ADN CODANT POUR UNE PROTEINE SUSCEPTIBLE DE DEGRADER L'ACIDE OXALIQUE A TITRE DE GENE DE SELECTION

#### (57) Abstract

A novel use of a sequence coding for an oxalic acid degrading protein in order to select plant cells incorporating a gene of interest, and a novel method for selecting, on oxalic acid, cells, calli or plants transformed by the recombinant DNA.

#### (57) Abrégé

L'invention concerne la nouvelle utilisation d'une séquence codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétables ayant intégré un gène d'intérêt et un nouveau procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformées par cet ADN recombinant.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΑÜ	Austratie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	Œ	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	ŔÜ	Fédération de Russie
CF-	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	ᆸ	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tched
cs	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzhekistan
FR	Prance	MN	Mongolie	VN	Vict Nam
GA	Gabon				

# <u>Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection</u>

L'invention concerne une nouvelle utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétales, en particulier des cellules végétales ayant intégré un gène d'intérêt et un nouveau procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformés.

Depuis l'avènement des premières plantes transgéniques en 1983, le nombre de celles-ci a connu une croissance accélérée. Les vecteurs de transformation qui ont été développés à cette époque et qui sont toujours utilisés, tels que par exemple le vecteur pBIN19 (M. Bevan, 1984, Nucl. Ac. Res., 12, 8711-8721) font intervenir, comme gène de sélection des cellules végétales transformées, un gène de résistance à un antibiotique, la kanamycine. L'usage de ce mode de sélection, généralement facile à mettre en oeuvre, bon marché et applicable à de nombreuses espèces végétales, s'est très largement répandu dans les laboratoires de recherche.

Depuis que les premiers essais aux champs, donc hors confinement, de plantes transgéniques ont eu lieu en 1986, l'usage d'un gène de résistance à un antibiotique comme gène de sélection a fait l'objet de nombreuses critiques (cf. notamment F. Casse-Delbart et M. Tepfer, 1990, Biofutur, juin, 56-59 ainsi que J. Bryant et S. Leather, 1992, Tibtech, 10, 274-275). Le risque d'une transmission du gène de résistance de la plante transgénique à une bactérie du sol et, par la suite, à une bactérie potentiellement pathogène pour l'homme, bien qu'étant à priori très faible et encore jamais mis en évidence, n'est pas à négliger (J.A.Heinemann, 1991, TIG, 7, 181-185).

De nombreux substituts au gène de résistance à la kanamycine ont été proposés (M.Ratner, 1989, Bio-Technology, 7, 337-341) mais la plupart font intervenir, soit une résistance à un autre antibiotique (telle que par exemple la gentamycine, la streptomycine, le méthotréxate ou l'hygromycine), soit une résistance à un herbicide (tels que par exemple le bromoxynil ou la phosphoinothricine), ce qui soulève des objections semblables. Une autre approche proposée a été l'élimination après usage du gène de résistance grâce à un système de recombinaison homologue (E.C.Dale et D.W.Ow, 1991, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88, 10558-10562). Ce système, appelé système cre/lox, présente toutefois le

15

20

désavantage de nécessiter une transformation ultérieure des plantes transgéniques pour y introduire le gène cre responsable de la recombinaison, suivie d'une autofécondation des plantes afin de pouvoir faire ségréger dans les descendances ce gène cre du gène d'intérêt. Il n'est donc pas simple à utiliser. De plus, ce système laisse présent dans les plantes transgéniques une copie des séquences lox, lesquelles ne présentent aucun intérêt agronomique.

L'invention propose, comme gène de sélection des plantes transgéniques, un gène codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, phytotoxine produite par de nombreuses espèces de champignons. Ce gène de sélection qui reste dans les plantes transgéniques présente un intérêt agronomique car il a un effet phytoprotecteur vis-à-vis de ces champignons.

L'invention concerne donc l'utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection de cellules végétales.

La protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être une enzyme à activité décarboxylase, telle que notamment l'oxalate décarboxylase d'<u>Aspergillus</u> ou de <u>Collybia velutipes</u> ou de préférence une enzyme à activité oxydase, telle que par exemple l'oxalate oxydase d'orge (commercialisée par Boehringer, réf. 567 698), de sorgho (Chandra S. Pundier, 1991, Phytochemistry, 30, 4, p. 1065) ou de mousse [<u>Mnium menziesii</u> (M.F. Laker et al, 1980, Clinical Chemistry, 26, 7, 827)].

Une protéine à activité oxalate oxydase particulièrement appréciée est la protéine de séquence [SEQ ID N°1] :

Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Leu Phe Ala Met Leu Leu 1 10 30 Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe 20 25 30 Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr 40 35 Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 35 50 55 Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro Asn Gly Ser Ala Val Thr 65 70 75 80

	Glu	Leu	Asp	Val	Ala	Glu	Trp	Pro	Gly	Thr	Asn	Thr	Leu	Gly	Val	Ser
					85					90					95	
	Met	Asn	Arg	Val	Asp	Phe	Ala	Pro	Gly	Gly	.Thr	Asn	Pro	Pro	His	Ile
				100					105					110		
5	His	Pro	Arg	Ala	Thr	Glu	Ile	Gly	Ile	Val	Met	Lys	Gly	Glu	Leu	Leu
			115					120					125			
	Val	Gly	Ile	Leu	Gly	Ser	Leu	Asp	Ser	Gly	Asn	Lys	Leu	Tyr	Ser	Arg
		130					135					140				
	Val	Val	Arg	Ala	Gly	Glu	Thr	Phe	Leu	Ile	Pro	Arg	Gly	Leu	Met	His
10	145					150					155					160
	Phe	Gln	Phe	Asn	Val	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala	Ser	Met	Val	Val	Ser	Phe
					165					170					175	
	Asn	Ser	Gln	Asn	Pro	Gly	Ile	Val	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Leu	Phe	Gly
				180					185					190		
15	Ser	Asn	Pro	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro	Val	Leu	Thr	Lys	Ala	Leu	Arg	Val
			195					200					205			
	Glu	Ala	Arg	Val	Val	Glu	Leu	Leu	Lys	Ser	Lys	Phe	Ala	Ala	Gly	Phe
		210					215					220				

ou de séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1].

La séquence [SEQ ID N°1] est celle de la germine de blé, protéine induite pendant la germination du blé, dont la séquence a été décrite par E. Dratewka-Kos, 1989, J. Biol. Chem, 264, 4896-4900 et B.G. Lane, 1991, J. Biol. Chem., 266, 10461-10469.

Un degré d'homologie élevé signifie ici une homologie (rapport entre les acides aminés identiques et le nombre total d'acides aminés) d'au moins 80 % des séquences d'acides aminés, lorsqu'elles sont alignées d'après l'homologie maximale, selon la méthode d'alignement optimal des séquences de Needleman et Wunsch, 1970, J. Mol. Biol, 48, 443–453. Cette méthode est notamment utilisée dans le logiciel UWGCG de l'Université du Wisconsin : Devereux et al., 1984, Nucl. Ac. Res., 12, 387–395 – option GAP.

35

30

Un exemple de protéine présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1] est celle de l'oxalate oxydase d'orge dont la séquence est décrite dans la demande de brevet WO 92/14824 (cette séquence présente une

homologie de 96 % avec la séquence [SEQ ID N°1]), ou celle d'autres oxalate oxydases de céréales proches du blé.

Compte tenu de la dégénérescence du code génétique il existe un grand nombre de séquences nucléotidiques codant pour l'oxalate oxydase de séquence [SEQ ID N°1]. Parmi celles-ci on apprécie particulièrement la séquence [SEQ ID N°2]

	ATGGGGTACT	CCAAAACCCT	AGTAGCTGGC	CTGTTCGCAA	TGCTGTTACT	AGCTCCGGCC	60
10	GTCTTGGCCA	CCGACCCAGA	CCCTCTCCAG	GACTTCTGTG	TCGCCGACCT	CGACGGCAAG	120
	GCGGTCTCGG	TGAACGGGCA	CACGTGCAAG	CCCATGTCGG	AGGCCGGCGA	CGACTTCCTC	180
	TTCTCGTCCA	AGTTGGCCAA	GGCCGGCAAC	ACGTCCACCC	CGAACGCCTC	CGCCGTGACG	240
	GAGCTCGACG	TGGCCGAGTG	GCCCGGTACC	AACACGCTGG	GTGTGTCCAT	GAACCGCGTG	300
	GACTTTGCTC	CCGGAGGCAC	CAACCCACCA	CACATCCACC	CGCGTGCCAC	CGAGATCGGC	360
15	ATCGTGATGA	AAGGTGAGCT	TCTCGTGGGA	ATCCTTGGCA	GCCTCGACTC	CGGGAACAAG	420
	CTCTACTCGA	GGGTGGTGCG	CGCCGGAGAG	ACGITCCTCA	TCCCACGGGG	CCTCATGCAC	480
	TTCCAGTTCA	ACGTCGGTAA	GACCGAGGCC	TCCATGGTCG	TCTCCTTCAA	CAGCCAGAAC	540
	CCCGGCATTG	TCTTCGTGCC	CCTCACGCTC	TTCGGCTCCA	ACCCGCCCAT	CCCAACGCCG	600
	GTGCTCACCA	AGGCACTCCG	GGTGGAGGCC	AGGGTCGTGG	AACTTCTCAA	GTCCAAGTTT	660
20	GCCGCTGGGT	TT					672.

Selon une variante de l'invention, la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être utilisée en combinaison avec une séquence d'intérêt.

25

30

5

Ainsi selon cette variante, l'invention concerne l'utilisation de la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétales transformées avec une séquence d'intérêt, la transformation étant réalisée soit à l'aide de deux vecteurs distincts portant l'un la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, l'autre la séquence d'intérêt, soit avec un seul vecteur contenant les deux séquences ci-dessus, ce vecteur étant ci-après dénommé ADN recombinant.

La séquence d'intérêt est toute séquence d'ADN procurant un avantage aux cellules végétales lorsqu'elle est intégrée dans leur génome. Elle peut être par exemple une séquence régulatrice avantageuse. Elle peut être aussi une séquence codant pour une protéine d'intérêt ou pour un précurseur de cette dernière.

. :

40

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, la séquence d'intérêt confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes, tels que les champignons, les bactéries, ainsi que les arthropodes, notamment les insectes et les nématodes.

5

Une telle séquence d'intérêt peut être par exemple une séquence codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière. On sait en effet, comme décrit dans la demande de brevet WO 92/01792, qu'une telle protéine a un effet phytoprotecteur car elle est capable de dégrader la chitine, polymère polysaccharidique constitué d'unités N-acétyl-glucosamine associées par des liaisons  $\beta$ -1,4, qui est un composé structural important de la paroi de la plupart des champignons pathogènes, de l'exosquelette des arthropodes, en particulier des insectes, et de l'enveloppe externe des oeufs et des cystes de nématodes.

15

10

Une séquence intéressante codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière, est celle décrite dans la demande de brevet WO 92/01792, qui code pour une protéine comprenant la séquence [SEQ ID N°3]; cette séquence [SEQ ID N°3] correspond à la séquence [SEQ ID N°1] de la demande WO 92/01792.

20

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité endochitinase, qui comprend, en amont de la séquence [SEQ ID N°3], le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4]; ce peptide-signal correspond au peptide signal ayant la séquence [SEQ ID N°3] décrite dans la demande WO 92/01792.

25

Il est alors avantageux que le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4] soit séparé de la protéine à activité chitinase de séquence [SEQ ID N°3], par le peptide de séquence [SEQ ID N°5] ; ce peptide correspond au peptide ayant la séquence [SEQ ID N°2] décrite dans la demande WO 92/01792.

35

30

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour un précurseur de la protéine de séquence [SEQ ID N°3] comprenant en amont de celle-ci le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4], séparé de la protéine de séquence [SEQ ID N°3] par le peptide de séquence [SEQ ID N°5], la séquence d'ADN [SEQ ID N°6] est particulièrement préférée. Cette séquence, qui correspond à la séquence SEQ ID N°4 décrite dans la demande WO 92/01792, comporte deux introns en position 443-521 et en position 676-756

15

20

25

30

Une autre séquence codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière est celle de la chitinase d'<u>Aphanocladium album</u> décrite dans la demande EP-A1-531 218 qui comprend la séquence [SEQ ID N°7]. Cette séquence correspond à la séquence [SEQ ID N°1] de la demande EP-A1-531 218.

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité endochitinase, qui comprend, en amont de la séquence [SEQ ID N°7], le peptide signal de séquence [SEQ ID N°8]. Ce peptide signal correspond au peptide signal ayant la séquence [SEQ ID N°4] de la demande EP-A1-531 218.

Il est alors avantageux que le peptide signal de séquence [SEQ ID N°8] soit séparé de la protéine à activité chitinase de séquence [SEQ ID N°7], par le peptide de séquence [SEQ ID N°9]. Ce peptide correspond au peptide ayant la séquence [SEQ ID N°5] décrite dans la demande EP-A1-531 218.

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour la protéine de séquence [SEQ ID N°7], une séquence particulièrement appréciée est la séquence d'ADN [SEQ ID N°10] qui correspond à la séquence [SEQ ID N°6] décrite dans la demande EP-A1-531 218.

Une autre séquence d'intérêt intéressante qui confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes est celle qui code pour une protéine à activité  $\beta$ –1,3–glucanase ou pour un précurseur de cette demière. On sait en effet, comme décrit dans la demande de brevet WO–92 16632, qu'une telle protéine a un effet phytoprotecteur car elle est capable de dégrader les  $\beta$ –1,3–glucanes, polymères polysaccharidiques constitués d'unités glucose associées par des liaisons  $\beta$ –1,3 présentant parfois des ramifications de type  $\beta$ –1,4 ou  $\beta$ –1,6, qui sont un composé structural important de la paroi de la plupart des champignons, et notamment des champignons phytopathogènes.

Une telle séquence avantageuse est celle décrite dans la demande de brevet WO 92/16 632, qui code pour une protéine comprenant la séquence [SEQ ID N° 11]. Cette séquence correspond à la séquence (a<sub>1</sub>) décrite dans la demande WO 92/16 632.

B

ž

.

. "A

: £..

Ţ.

Il est intéressant que cette séquence d'intérêt comprenne, immédiatement en aval de la séquence codant pour la séquence [SEQ ID N° 11], la séquence [SEQ ID N° 12] éventuellement tronquée dans sa partie carboxy-terminale de 0 à 27 acides aminés. Cette séquence [SEQ ID N°12] correspond à la séquence (a<sub>4</sub>) décrite dans la demande WO 92/16 632.

Cette séquence d'intérêt comprend alors de préférence, immédiatement en amont de la séquence codant pour la séquence [SEQ ID N° 11], un codon CAA ou CAG codant pour GIn.

10

5

Une séquence de ce type particulièrement appréciée est celle codant pour une protéine à activité  $\beta$ -1,3-glucanase ou un précurseur de cette dernière qui comprend la séquence [SEQ ID N° 13]. Cette séquence correspond à la séquence (a<sub>5</sub>) décrite dans la demande WO 92/16 632.

15

20

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité  $\beta$ -1,3-glucanase qui comprend en amont de la séquence [SEQ ID N° 13], le peptide signal de séquence [SEQ ID N° 14]. Ce peptide signal correspond au peptide signal ayant la séquence (a<sub>2</sub>) décrite dans la demânde WO 92/16 632.

25

30

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour la protéine de séquence [SEQ ID N° 13], une séquence avantageuse est la séquence d'ADN [SEQ ID N° 15] qui correspond à la séquence (Na<sub>1</sub>) décrite dans la demande WO 92/16 632.

L'ADN recombinant défini ci-dessus, comprenant le gène codant pour l'oxalate oxydase flanqué des signaux nécessaires à son expression ainsi qu'une séquence d'intérêt, est introduit dans les cellules végétales à transformer. Lorsque la séquence d'intérêt code pour une protéine ou un précurseur de celle-ci, elle comprend également les signaux nécessaires à son expression. La construction contenant ces séquences peut être réalisée dans un vecteur unique ou dans des vecteurs différents qui seront utilisés pour la transformation.

35

Le promoteur est de préférence un promoteur constitutif fort, par exemple le promoteur 35S du virus de la mosaïque du chou-fleur, ou un promoteur commandant une expression tissu ou organe spécifique comme le promoteur de la petite sous-unité de la ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase-oxygénase qui

15

20

25

s'exprime préférentiellement dans les feuilles et tout particulièrement les tissus du mésophylle (Kuhlemeier et al., 1987, Ann. Rev. Plant Physiol, 38, 221–257). On peut également utiliser un promoteur spécifique commandant par exemple une expression dans les graines ou au cours d'un stade précis du développement de la plante, ou un promoteur inductible à la suite d'un choc thermique, d'une blessure ou de l'interaction entre la plante et des parasites (Kuhlemeier et al., 1987, référence citée ci-dessus), si une expression de l'ADN recombinant est recherchée dans ces situations.

On utilise la séquence terminatrice, comportant des sites de polyadénylation, pouvant être isolée de gènes végétaux ou de gènes s'exprimant dans les végétaux, comme par exemple le terminateur du gène de la nopaline synthase d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u>.

Une bactérie, par exemple de l'espèce <u>Escherichia coli</u>, qui contient l'ADN recombinant défini ci-dessus avec les moyens permettant sa réplication peut servir au clonage de cet ADN recombinant et une bactérie susceptible d'infecter une plante avec transfert de matériel génétique, par exemple de l'une des espèces <u>Agrobacterium rhizogenes</u> et <u>Agrobacterium tumefaciens</u>, qui contient cet ADN dans un contexte permettant sa réplication peut servir à transformer des cellules végétales. La transformation des cellules végétales par l'ADN recombinant cidessus peut également être effectuée par une autre méthode biologique telle que la voie du tube pollinique (Zhong-xun Luo et al., Plant Molec. Biol. Rep., 1988, 6, 165-176), la transformation directe de graines en germination (Toepfer R. et al., 1989, The Plant Cell., 1, 133-139), ou par une méthode physique telle que l'utilisation de polyéthylèneglycol, de l'électroporation (Chistou P. et al., 1987, Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 84, 3662-3699) ou du bombardement à l'aide de microprojectiles (Klein T.M. et al., 1988, Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 85,8502-8505).

L'invention concerne donc également une cellule végétale, caractérisée en ce qu'elle est transformée par l'ADN recombinant défini précédemment, avec les moyens nécessaires à l'expression de la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique et de la protéine d'intérêt ou du précurseur de cette dernière; une telle cellule peut être sélectionnée sur un milieu contenant de l'acide oxalique. Cette cellule végétale peut provenir d'une espèce de grande culture, telle que par exemple le maïs, le soja, la betterave, le blé, l'orge, le pavot, le colza, le tournesol, la luzerne et le sorgho, d'une espèce florale, telle que le rosier, l'oeillet, le gerbera ou d'une espèce potagère, telle que la carotte, la tomate, la salade, la chicorée, le poivron, le

10

°ę.

1. 18 1. 18

· ...

· 🛵 🔑

- 八 後

4.5

 $\mathcal{J}(\underline{\chi}^{\alpha})$ 

- 1

. . . . .

. .

melon et le chou. Des espèces particulièrement appréciées sont le colza <u>Brassica</u> <u>napus</u>, le toumesol <u>Helianthus annuus</u> et le tabac <u>Nicotiana tabacum</u>.

L'étape de transformation qui concerne une ou plusieurs cellules est suivie d'une étape de multiplication de ces cellules transformées de façon à obtenir des cals, lesquels peuvent donner naissance à des plantes transformées par des processus d'organogénèse ou d'embryogénèse.

L'invention concerne donc aussi une plante ou une partie de plante, caractérisée en ce qu'elle contient l'ADN recombinant défini précédemment, avec les moyens nécessaires à l'expression du gène codant pour la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique et du gène codant pour la protéine d'intérêt ou du précurseur de cette demière et en ce qu'elle a été sélectionnée sur un milieu contenant de l'acide oxalique. Une partie de plante particulièrement appréciée est la partie apte à former une nouvelle plante complète, notamment après semis, enfouissement ou repiquage, ou à produire des semences. Une telle partie est par exemple un grain, une graine, une semence, une bouture, une marcotte. Ces plantes peuvent être plus particulièrement des espèces <u>Nicotiana tabacum</u>, <u>Helianthus annuus</u> et <u>Brassica napus</u>.

20

25

30

35

15

La protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être une enzyme à activité décarboxylase, telle que notamment l'oxalate décarboxylase d'<u>Aspergillus</u> ou de <u>Collybia velutipes</u> ou de préférence une enzyme à activité oxydase, telle que par exemple l'oxalate oxydase d'orge (commercialisée par Boehringer, réf. 567 698), de sorgho (Chandra S. Pundier, 1991, Phytochemistry, 30, 4, p. 1065) ou de mousse (<u>Mnium menziesii</u>) (M.F. Laker et al, 1980, Clinical Chemistry, 26, 7, 827). Une protéine à activité oxalate oxydase particulièrement appréciée est la protéine de séquence [SEQ ID N°1], ou une séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1]. Celle-ci est avantageusement codée par la séquence d'ADN [SEQ ID N°3].

L'acide oxalique est une phytotoxine produite par de nombreux champignons pathogènes, tels que notamment <u>Sclerotinia sclerotiorum</u> (B. Grezes-Besset, 1988, Thèse de Doctorat, Université Paul Sabatier, Toulouse, ainsi que G. Goday et al, 1990, Physiological and Molecular Plant Pathology, 37, 179–191), <u>Sclerotium rolfsii</u> (D.F. Bateman et al , 1965, Phytopathology, 68, 1597–1599), <u>Aspergillus niger</u> (I.A.S. Gibson, 1953, Transactions British Mycological Society, 36, 198–209),

<u>Cristulariella pyramidalis</u> (P. Kurian et la, 1979, Phytopathology, 69, 712–714) et <u>Cryphonectria parasitica</u> (A.R. Bennett et al, 1990, Mycologia, 358–363).

L'invention a également trait à un procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformées par un ADN recombinant défini précédemment, caractérisé en ce que, dans le milieu de sélection, le calcium est sous forme soluble.

Les plantes peuvent provenir d'une espèce de grande culture, telle que par exemple le maïs, le soja, la betterave, le blé, l'orge, le pavot, le colza, le tournesol, la luzeme et le sorgho, d'une espèce florale, telle que le rosier, l'oeillet, le gerbera ou d'une espèce potagère, telle que la carotte, la tomate, la salade, la chicorée, le poivron, le melon et le chou. Des espèces particulièrement appréciées sont le colza <u>Brassica napus</u>, le tournesol <u>Helianthus annuus</u> et le tabac <u>Nicotiana tabacum</u>.

15

20

25

30

35

10

5

Le milieu de sélection comprend de l'acide oxalique et tous les éléments nécessaires à la multiplication et la différentiation des cellules végétales et notamment du calcium indispensable pour leur développement, qui doit donc rester disponible. En présence d'acide oxalique le calcium a tendance à s'associer à ce dernier pour former un sel d'oxalate insoluble, ce qui le rend indisponible pour les cellules végétales. Il est donc nécessaire que le milieu de sélection contienne des agents permettant de garder le calcium sous forme soluble.

De préférence ces agents sont des agents chelateurs ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique. Ceux-ci doivent bien sûr, de plus, ne pas être toxiques pour les cellules.

Des exemples d'agents chélateurs ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique sont l'EDTA et l'EGTA. Dans le cas du tournesol, l'EGTA est un agent chélateur particulièrement apprécié.

Ainsi selon un autre aspect, l'invention a pour objet un procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cals ou des plantes transformées par une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, qui consiste à cultiver les cals ou les plantes sur un milieu contenant de l'acide oxalique et du calcium en présence d'un agent chélateur ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique.

3: 3

دوس م

Selon une variante préférée, les plantes sont transformées avec une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique associée à une séquence d'intérêt telle que définie précédemment, en particulier une séquence codant pour une protéine d'intérêt.

5

10

15

20

25

L'invention sera mieux comprise à l'aide de l'exposé ci-après, divisé en sections, qui comprend des résultats expérimentaux et une discussion de ceux-ci. Certaines de ces sections concernent des expériences effectuées dans le but de réaliser l'invention, d'autres des exemples de réalisation de l'invention, donnés bien sûr à titre purement illustratif.

Dans cette partie expérimentale on utilise le clone gf-2.8 de la germine de blé décrite par B.G. Lane et al, 1991, J. Biol. Chem., 226- 10461-10469 ; la séquence de l'ADN génomique de ce clone est la séquence [SEQ ID N°16] et la séquence peptidique traduite est la séquence [SEQ ID N°17].

Une grande partie de l'ensemble des techniques ci-après, bien connues de l'homme de l'art, est exposée en détail dans les ouvrages de Sambrook et al. : "Molecular Cloning : a Laboratory Manual", publié en 1989 par les éditions Cold Spring Harbor Press à New-York (2ème édition), et dans l'ouvrage de Gelvin et al: "Plant Molecular Biology Manual", publié en 1988 par les éditions Kluwer Academics.

# SECTION 1 : Purification et caractérisation partielle de l'oxalate oxydase d'orge

#### 1) Purification de l'oxalate oxydase d'orge

Une oxalate oxydase d'orge a été purifiée jusqu'à homogénéité à partir d'une préparation commerciale enrichie en activité oxalate oxydase (Boehringer, ref 567 698) préparée à partir de grains d'orge en germination. La protéine est purifiée selon le protocole décrit ci-après :

#### Etape 1:

35

30

La préparation commerciale lyophilisée est solubilisée dans l'eau puis équilibrée dans un tampon acétate 10mM de pH 5,2 par passage dans une mini-colonne à base de Sephadex G25 prête à l'emploi (NAP 10-Pharmacia). Cet extrait

est fractionné par chromatographie sur une colonne d'échange d'ions à base de polymère synthétique (colonne Mono S HR5/5 de Pharmacia). Après dépôt de l'échantillon, les protéines non retenues sont éluées par le tampon acétate de sodium 10mM de pH 5,2. Les protéines retenues sur la colonne sont éluées par un gradient linéaire de 10 à 500mM de tampon acétate de sodium de pH 5,2.

L'éluat est analysé en ligne par son absorbance à 280 nm et les fractions collectées sont caractérisées : teneur en protéines mesurée par la technique colorimétrique de Bradford (1976, Anal. Biochem., 72 , 248–252), activité oxalate oxydase mesurée selon la technique de Suguira et al.,1979, Chem. Pharm. Bull. , 79 , 2003–2007, décrite au point 2) ci–après. Chaque fraction est caractérisée, après électrophorèse en conditions dénaturantes (SDS) et coloration à l'argent, par sa mobilité électrophorétique comparée à des protéines de référence.

#### 15 Etape 2:

10

20

Les fractions présentant une activité oxalate oxydase et éluées à une concentration d'acétate de sodium comprise entre 200mM et 275mM sont rassemblées puis concentrées par centrifugation sur un système Centricon-10 (Amicon-réf. 4205). L'extrait est ensuite fractionné par chromatographie d'exclusion sur une colonne Superdex 75 (Pharmacia). Les fractions collectées sont analysées selon les méthodes décrites à l'étape 1.

A l'issue de la purification, on obtient une protéine unique, qui présente une activité oxalate oxydase, d'un poids moléculaire apparent de 26 ± 3 kDa (poids moléculaire déterminé après électrophorèse sur gel de polyacrylamide à 15 % en présence de SDS et révélation à l'argent).

### 2) Mesure de l'activité oxalate oxydase

30

35

L'activité oxalate oxydase est mesurée d'après la méthode décrite par Suguira et al. ,1979, Chem. Pharm. Bull. , 79 , 2003-2007, et résumée-ci-après. L'extrait enzymatique est incubé en présence de 75 µl d'oxalate de sodium (à 0,18 % dans du tampon succinate 100mM de pH 4,0) et de tampon succinate 100mM de pH 4,0, en quantité suffisante pour avoir un volume de mélange réactionnel égal à 1,5 ml.

Après 10 minutes d'incubation du mélange réactionnel à 37°C, on ajoute successivement 100 μl de tampon Tris 1 M de pH 8,9, puis 1 ml de réactif préparé extemporanément et constitué de : 8 mg de 4-aminoantipyrine, 6 mg de peroxydase de raifort (Sigma, ref P8250), 80 μl de diméthylaniline préparés dans 100 ml de tampon phosphate 0.1 M de pH 7,0.

L'activité enzymatique est estimée par la mesure spectrophotométrique de l'absorbance à 530 nm. Elle est exprimée en unité d'oxalate oxydase/mg de protéine (Une unité d'oxalate oxydase (U oxox) est la quantité d'enzyme qui convertit 1 µmole d'oxalate en peroxyde d'hydrogène en 1 minute à 37°C et à pH 3,8)

### 3) Caractérisation de la protéine purifiée

#### a) Préparation d'anticorps polyclonaux

15

5

10

25 μg de la protéine d'orge purifiée jusqu'à homogénéité et ayant une activité oxalate oxydase sont injectés à un lapin dans 500 μl d'adjuvant complet de Freund (Sigma, ref F5881)

20

Trois injections de rappel de 25  $\mu$ g dans l'adjuvant incomplet de Freund (500  $\mu$ l) (Sigma, ref F5506) ont été réalisées à 3 semaines d'intervalle. L'immunsérum a été prélevé 3 semaines après la dernière injection.

25 r

Cet immunsérum reconnaît spécifiquement l'oxalate oxydase. Il permet de révéler cette protéine par la technique de Western blot (décrite dans la Section 2 4) b) à partir d'un extrait de protéines totales d'embryons d'orge en germination.

## b) Détermination de la séquence partielle de l'oxalate oxydase

30

35

Un échantillon de la protéine de 26 ± 3kDa ayant une activité oxalate oxydase est traité au bromure de cyanogène et les oligopeptides libérés sont séparés par HPLC phase inverse sur une colonne C4 Browniee. La séquence N-terminale de la protéine ainsi que celle d'un peptide interne sont déterminées grâce à un séquenceur de protéines (Modèle 470A, Applied Biosystems, USA) équipé d'un chromatographe (Modèle 120A, Applied Biosystems) qui analyse en continu les dérivés phénylthiohydantoïques formés après chaque cycle de dégradation.

La séquence aminoterminale déterminée est la [SEQ ID Nº 18] suivante :

Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe Xaa Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr Xaa Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe

Xaa étant un acide aminé non déterminé.

La séquence d'un peptide interne est la séquence [SEQ ID N° 19] suivante :

10

15

5

Ala Gly Glu Thr Phe Val lle Pro Arg

Après comparaison avec la banque des séquences protéiques connues (banque Swiss-Prot) en utilisant l'option GAP du logiciel UWGCG de l'Université du Wisconsin : Devereux et al., 1984, Nucl. Acids Res., 12, 387-395, une homologie d'au moins 94 % est trouvée avec la séquence d'une protéine de blé induite au cours de la germination, la germine, décrite par Lane et al, 1991 J. Biol. Chem., 226, 10461-10469.

20 SECTION 2 : Transformation du tabac par le gène de la germine de blé, sélection sur acide oxalique des cals et des plantes transgéniques

#### 1) Construction d'un vecteur de transformation

25

30

35

a) Préparation de la séquence codant pour la germine de blé

Le fragment d'ADN HindIII – SphI de 745 paires de bases du clone gf-2.8 décrit par B.G. Lane et al, (1991, J. Biol. Chem., 226, 10461-10469) portant la séquence codant pour la germine de blé a été purifié par électrophorèse sur gel d'agarose suivie par une extraction au moyen du kit "Geneclean" (Bio 101, ref 3105) selon le protocole du fabricant. Ce fragment comporte 19 paires de bases en amont de l'ATG initiateur ainsi que 54 paires de bases en aval du codon stop. Ce fragment a été inséré à l'aide de l'ADN ligase T4 entre les sites HindIII et SphI du site de clonage multiple d'un vecteur pTZ19R (commercialisé par Pharmacia), dont le site BamHI a été détruit par remplissage grâce à la polymérase de Klenow, selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art. Le plasmide ainsi créé est appelé plasmide pPH096. Le site HindIII présent dans ce plasmide est ensuite ouvert, et un

nouveau site BamHI recréé par l'adjonction d'un oligonucléotide de séquence suivante [SEQ ID N°20] : AGCTGGATCC

Le vecteur obtenu, appelé plasmide pPH098, est cloné dans la souche <u>E. coli</u> JM 109 (Clontech). Après vérification de la séquence nucléotidique du fragment cloné, la partie codante est repurifiée sous la forme du fragment de restriction BamHI-SacI de 789 paires de bases. Ce fragment contient la séquence codant pour le peptide signal, ainsi que celle codant pour la germine mature tels qu'ils sont décrits par B. Lane et al, 1991, J. Biol. Chem., 226, 10461-10469.

10

15

20

5

b) Préparation de la séquence promotrice comprenant le promoteur 35S du virus de la mosaïque du chou-fleur

A partir du plasmide pBI121 (Clontech) par coupure à l'aide des endonucléases HindIII et BamHI, puis électrophorèse sur gel d'agarose, le fragment HindIII-BamHI d'environ 900 paires de bases, contenant le promoteur 35S du virus de la mosaïque de chou-fleur, est isolé. Ce fragment est recoupé par HindIII. Le fragment d'environ 410 paires de bases, portant le site BamHI, est traité par l'ADN ligase T4 en présence d'un linker HindIII (séquence synthétique contenant un site HindIII). Après coupure par l'endonucléase HindIII et électrophorèse sur gel d'agarose, le fragment HindIII-BamHI résultant, d'environ 420 paires de bases, est isolé et purifié.

25

30

c) Préparation de la séquence terminatrice comprenant le terminateur du gène de la nopaline synthase (NOS) d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u>

A partir du plasmide pBl121 (Clontech), par coupure à l'aide des enzymes de restriction Sacl et EcoRI, puis électrophorèse sur gel d'agarose, un fragment de 250 paires de bases environ, renfermant le terminateur du gène de la nopaline synthase, a été isolé.

## d) Clonage dans le vecteur binaire pBIN19

35

On a ligué à l'aide de l'ADN ligase T4 la séquence promotrice (cf. ci-dessus 1) b)), la séquence codant pour la germine (cf. ci-dessus 1) a)) et la séquence terminatrice (cf. ci-dessus 1) c)), dans le vecteur binaire pBIN19 (Bevan, 1984, Nucl. Acid Res., 12, 8711-8721), ouvert à l'aide des endonucléases HindIII et

EcoRI. Ce vecteur porte deux gènes de résistance à la kanamycine, l'un pouvant s'exprimer dans les bactéries, l'autre situé immédiatement en amont du gène recombinant complet pouvant être transféré aux cellules végétales. Ce gène de résistance à la kanamycine servira à vérifier que les plantules régénérées obtenues après sélection sur acide oxalique à l'aide du gène codant pour l'oxalate oxydase sont effectivement transformées.

Le vecteur obtenu, appelé pPH100, est cloné dans la souche <u>E. coli</u> HB 101 (Clontech).

10

15

20

25

30

35

#### 2) Transformation d'Agrobacterium tumefaciens

La transformation est réalisée selon la méthode de congélationdécongélation décrite dans Plant Molecular Biology Manual (Gelvin et al, op. cité) et résumée ci-après.

Des cellules compétentes d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> (souche LBA 4404, Clontech) sont préparées par refroidissement rapide dans la glace d'une culture en phase exponentielle de croissance. Les bactéries sont alors remises en suspension dans une solution de CaCl<sub>2</sub> 20mM. Des parties aliquotes de cette suspension sont distribuées dans des tubes Eppendorf, puis congelées dans l'azote liquide.

1 μg de plasmide pPH100 est ajouté aux cellules congelées, contenues dans un tube Eppendorf. La suspension est ensuite incubée à 37°C pendant 5 min ; 1 ml de milieu Luria (Gibco) est alors rajouté et le tube est incubé à 28°C pendant 4 h. Des parties aliquotes sont étalées sur des boîtes de Pétri contenant un milieu minimum gélosé, décrit dans Plant Molecular Biology Manual (op. cité), en présence de 100 mg de rifampicine et 25 mg/l de kanamycine. Dans ces conditions, seules poussent les colonies d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> ayant intégré le plasmide pPH100. Celles-ci contiennent le gène chimérique dans un contexte permettant sa réplication.

La résistance aux deux antibiotiques des colonies sélectionnées est vérifiée en repiquant celles-ci sur le même milieu de sélection deux fois de suite. La présence du gène chimérique associant le promoteur 35S à la partie codante de la germine de blé dans <u>Agrobacterium tumefaciens</u> est vérifiée par la méthode de Southern Blot sur une préparation d'ADN total (lyse des cellules, purification de l'ADN par extraction à l'aide du mélange phénol/chloroforme, selon le protocole

10

15

20

25

.....

J. 19. 19

décrit par Gelvin dans l'ouvrage cité ci-dessus, coupure de l'ADN purifié à l'aide d'enzymes de restriction, électrophorèse sur gel d'agarose, transfert sur membrane et hybridation, selon les techniques bien connues de l'homme de l'art).

#### 3)Transformation du tabac

Du tabac <u>Nicotiana tabacum</u> cultivé in vitro a été infecté par <u>Agrobacterium</u> <u>tumefaciens</u> contenant le plasmide pPH100 selon la procédure de Horsch et al., bien connue de l'homme du métier (Horsch R.B. et al., 1985 Science 227, 1229–1231), dont les principales étapes sont exposées ci–après.

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH100. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Ces cals sont ensuite transférés sur du milieu contenant de la céfotaxime à 500 μg/ml destinée à décontaminer les tissus végétaux (élimination des <u>Agrobacterium tumefaciens</u>) et de la kanamycine à 100 μg/ml pour sélectionner le matériel transgénique. Des pousses transformées se développent à partir de ces cals ; les plantes qui en sont issues sont transférées en serres.

# 4) Mise en évidence de l'expression du gène de la germine dans le tabac transgénique

 a) Préparation des extraits de protéines de tabacs transformés et de tabacs témoins

Les fragments de tissus (cals et feuilles de plantes) ont été congelés dans 30 l'azote liquide, réduits en poudre et stockés à -20°C.

Pour la réalisation d'électrophorèses, l'oxalate oxydase est extraite directement à partir de la poudre végétale par le tampon de charge de Laemmli (référence ci-dessous).

20

30

Pour les dosages d'activité oxalate oxydase, l'extrait enzymatique est réalisé par mise en suspension de la poudre végétale dans un tampon succinate 0,05M, pH 4.

Pour les dosages de protéines, l'extrait végétal, en suspension dans le tampon succinate ci-dessus, est centrifugé à 10 000 q pendant 5 min.

La concentration des protéines totales est déterminée sur les surnageants, appelés ci-après les extraits bruts de protéines, en suivant la technique de Bradford (Bradford M.M., 1976, Anal. Biochem., 72, 248-254).

- b) Immunodétection de l'oxalate oxydase (Western blot) dans des cals et dans des plantes
- On soumet les extraits bruts de protéines à un Western blot, technique bien connue de l'homme de l'art et décrite par H. Towbin et al., Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 76, 1979, 4350–4354, qui comprend les étapes suivantes :
  - dénaturation par chauffage à 100°C pendant 10 min dans un tampon, dénommé tampon de charge, constitué de Tris 0,125 M, pH 6,8, SDS 4 %, bleu de bromophénol 0,002 %, glycérol 20 %, β-mercaptoéthanol 10 % (selon le protocole décrit par Laemmli U. K., 1970, Nature, 227, 680-685), suivie d'une centrifugation à 10 000 g;
- séparation électrophorétique des différentes protéines contenues dans le solubilisat selon le protocole décrit par Laemmli (réf. ci-dessus);
  - électrotransfert desdites protéines contenues dans le gel sur une membrane en PVDF (selon la technique de H. Towbin et al., 1979, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 4350-4354).

L'immunodétection est réalisée selon un protocole qui comprend les étapes suivantes :

• saturation de la membrane PVDF(fluorure de polyvinylidène) sur laquelle les protéines ont été transférées par incubation pendant au minimum 2 h à 37°C dans une solution de gélatine à 3 % dans du tampon phosphate salin contenant 0,05 % de détergent Tween 20.

• incubation (pendant 1 h à 37°C) en présence de l'immunsérum préparé précédemment (contenant les anticorps polyclonaux reconnaissant la protéine recombinante), dilué au 1/10 000 dans du tampon phosphate salin.

5

• 3 lavages dans du tampon phosphate salin contenant 0,05 % de détergent Tween 20.

Le complexe antigène-anticorps est ensuite révélé à l'aide d'un système streptavidine-biotine conjugué à la phosphatase alcaline avec le kit RPN 23 d'Amersham ("Blotting detection kit"), utilisé selon les indications du fabricant.

L'empreinte obtenue montre, pour les cals et pour les feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH100, la présence d'une protéine de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 3kDa, reconnue par les anticorps polyclonaux préparés dans la section 1 3)a) et absente des cals et des feuilles de plantes de tabac témoins. Cette protéine a le même poids moléculaire apparent que l'oxalate oxydase purifiée obtenue dans la Section 1.

20

25

15

c) Mise en évidence de l'activité oxalate oxydase de la germine de blé exprimée dans du tabac

L'activité oxalate oxydase de 6 extraits de cals et de feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH100 est mesurée selon la méthode de Suguira et al., décrite Section 1. Les résultats sont regroupés dans le Tableau I ciaprès :

Tableau I : Activité oxalate oxydase mesurée dans différents tabacs transgéniques

			Cals		Feuilles			
	Témoin		Témoin	Transgénique				
N° de l'échantillon	W38	2	26	65	81	86	W 38	400
Activité (U oxox/ml d'extrait)	1,0	10,5	10,1	16,0	2,8	3,0	0,0	5,4

30

W38 = tabac témoin non transformé

On constate à la lecture du tableau ci-dessus que le tabac transgénique (cals ou feuilles) présente une activité oxalate oxydase significativement supérieure à celle du tabac témoin.

#### 5) Sélection sur acide oxalique des régénérants

#### a) Protocole de sélection

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH100. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Après trois jours, les disques de feuilles sont rincés dans de l'éthanol 80 % puis dans du milieu gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) contenant 500 µg/ml de cefotaxime. Ils sont ensuite transférés sur un milieu contenant de l'acide oxalique afin de sélectionner les amas cellulaires exprimant l'oxalate oxydase.

### b) Mode de préparation des milieux de culture

20

5

10

15

L'acide oxalique s'associant au calcium pour former un sel d'oxalate de calcium insoluble, le milieu de sélection doit être préparé selon un protocole permettant de conserver le calcium sous une forme soluble utilisable par les cellules végétales malgré la présence d'acide oxalique.

25

30

#### Préparation de la solution A :

Pour chaque concentration, 50 ml d'une solution d'acide oxalique concentrée 20 fois par rapport à la concentration finale attendue, sont ajustés à pH 5,8 avec une solution d'hydroxyde de potassium (KOH) 3M. La solution est ajustée à 100 ml avec de l'eau désionisée, stérilisée par filtration sur filtre de 0,45 µm, puis maintenue à une température de 50°C jusqu'à son utilisation.

#### Préparation de la solution B :

35

258 mg d'EGTA (acide éthylène glycol-bis(β-amino ethyl ether) N,N,N',N'-tetraacétique) (Sigma, ref. E. 4378) sont mis en solution dans 100 ml d'eau désionisée. L'EGTA est solubilisé en ajustant le pH à 10,0 avec une solution de

KOH 10 M. 100 mg de  $CaCl_{2'}$   $2H_20$  sont ensuite ajoutés et le pH de la solution est ajusté à 5,8 avec une solution HCl 2M. Le volume est ajusté à 150 ml puis la solution est stérilisée par passage sur filtre de 0,45  $\mu$ m.

#### Incorporation du calcium et de l'oxalate au milieu de culture :

750 ml de milieu de culture gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) sans chlorure de calcium, concentré 1,33 fois, sont autoclavés pendant 20 min à 120°C. La température est ensuite abaissée à 50°C et les solutions A et B incorporées dans ce milieu. Après homogénéisation de la solution, le milieu est coulé dans des boîtes de Pétri.

c) Détermination de la dose d'acide oxalique à utiliser pour la sélection

15

20

25

10

5

Une gamme de sensibilité à l'acide oxalique de cals de tabac non transgénique (variété Wisconsin Havana 38) a été établie. Les milieux de culture ont été préparés selon le protocole décrit ci-dessus. Pour chaque concentration d'acide oxalique, 4 boîtes contenant 25 cals de diamètre de 2 mm et d'un poids moyen de 10 mg ont été mis en culture. Les résultats, exprimés en % d'inhibition de croissance pondérale par rapport aux cals témoins, sont présentés dans le tableau II ci-après :

Tableau II : Inhibition de la croissance pondérale de cals de tabac par l'acide oxalique

	<del>,</del>						
Conc. Ac oxalique (µg/ml)	0	40	60	80	120	180	270
Inhib, croissance pondérale	0 %	0 %	12 %	10 %	51 %	90.9/	00.0/

Compte tenu des résultats ci-dessus, la dose de sélection choisie est de 270 µg/ml (3mM).

30

35

d) Utilisation du gène codant pour l'oxalate oxydase comme gène de sélection des transformants

Après transformation et induction de la callogénèse, les disques foliaires de tabac sont transférés sur un milieu contenant 270 µg/ml d'acide oxalique. A cette concentration, les cals exprimant l'oxalate oxydase ne présentent pas une

croissance différente du témoin poussant sur un milieu dépourvu d'acide oxalique et sont capables de survivre et de produire des plantes transgéniques. Le fait que les plantules régénérées sont bien transgéniques est vérifié par leur résistance à la kanamycine (second gène de sélection porté par le plasmide pPH100). Sur 29 plantes sélectionnées sur acide oxalique, 28 sont également résistantes à la kanamycine.

La sélection sur l'acide oxalique a donc permis de sélectionner les cals transformants ainsi que les plantes transgéniques.

10

# SECTION 3 : Transformation du tournesol par le gène de la germine de blé, sélection sur acide oxalique des cals

#### 1)Transformation du tournesol

15

20

### Obtention de cals de tournesol transformés

Des graines de tournesol immatures sont prélevées sur le capitule de plantes de tournesol de la lignée HA89 bien connue, étudiée notamment par P.J. Goyne et al., Journal Article n° 1534 of the North Dakota State Univ. Agric. Exp. Stn. Fargo ND-58105 et par M.F. Geriani, Plant Cell Physiol, 33, 2, 157-164. Ces graines sont stérilisées en surface pendant 30 min dans une solution d'hypochlorite de calcium à 2 %, puis rincées à l'eau distillée stérile.

25

Les embryons immatures sont prélevés sur ces graines et mis en culture sur le milieu I (tableau III) pendant 14 jours à 25°C et à l'obscurité. Ces embryons sont ensuite cultivés pendant 10 jours sur le milieu II à 25°C sous une photopériode de 16 h jour / 8 h nuit.

30

Les embryons sont alors coupés en deux au niveau de l'axe embryonnaire et mis à tremper pendant 10 min dans une suspension d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> contenant le vecteur binaire pPH100 (cf. sections 2.1 et 2.2). Cette suspension est obtenue par culture de cette bactérie pendant 15 h dans le milieu Luria liquide.

35

Les embryons sont ensuite égouttés sur du papier filtre stérile, puis remis en culture sur le milieu II à l'obscurité pendant 3 jours. Les embryons sont alors brièvement rincés par du milieu Murashige et Skoog liquide (Murashige et Skoog,

1962, Physiol. Plant 15 : 473) contenant 500 mg/l de l'antibiotique cefotaxime. Ils sont ensuite égouttés sur du papier filtre stérile et mis en culture sur du milieu III contenant 250 mg/l de cefotaxime, 250 mg/l de carbenicilline et 50 mg/l de paromomycine. Cette culture s'effectue à 25°C sous une photopériode de 16 h jour / 8 h nuit ; les tissus végétaux ainsi que les cals se développant à leur surface sont repiqués tous les 21 jours sur ce même milieu.

<u>Tableau III : Composition des différents milieux utilisés pour l'obtention de plantes de tournesol transformées</u>

Milieux	1	11	111
Composition	· ·		
mg/l			
KNO <sub>3</sub>	2500	2500	1900
NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>		-	1650
CaCl <sub>2</sub> . 2H <sub>2</sub> O	150	150	440
MgSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O	250	250	370
KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	_	_	170
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	.134	134	-
NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> .H <sub>2</sub> O	150	150	_
MnSO <sub>4</sub> .H <sub>2</sub> O	10	10	-
ZnSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O	2	2	8,6
H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	3	3	6,2
КІ	0,75	0,75	0,83
CuSO <sub>4</sub> .5H <sub>2</sub> O	0,025	0,025	0,025
Na <sub>2</sub> MoO <sub>4</sub> .2H <sub>2</sub> O	0,25	0,25	0,25
CaCl <sub>2</sub> . 6H <sub>2</sub> O	0,025	0,025	0,025
Mn SO <sub>4</sub> . 4H <sub>2</sub> O	-	-	22,3
Na <sub>2</sub> EDTA	37,3	37,3	37,3
FeSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O	27,8	27,8	27,8
Acide nicotinique	1	1	0,5
Thiamine HCI	10	10	0,1
Pyridoxine HCI	1	1	0,1
Myo~inositol	4000	4000	100
L-alanine	1000	1000	_
L-glutamine	800	800	-
L-serine	160	160	_
L-tryptophane	50	50	-
L-cystéine	10	10	-

Tableau III: suite

Milieux	ı	11	III
Composition			
mg/l			
Ca-D-panthoténate	-	_	0,8
Acide folique			0,1
Chlorure de choline		-	0,1
Acide 4-aminobenzoīque	_	_	0,05
Riboflavine	-	_	0,05
Saccharose	120 000	60 000	30 000
Acide 2,4-dichloroPhenoxy acétique	2	ı	_
6-Benzylaminopurine .	-	0,4	-
Kinétine	-	-	1
Agar	7000	7000	7000
рН	5.7	5.8	5.7

## 2) Mise en évidence de l'expression du gène de la germine dans le tournesol transgénique

a) Préparation des extraits protéiques

Se fait d'une manière identique à celle décrite dans la Section 2 4)a).

b) Immunodétection de l'oxalate oxydase (Western blot) dans des cals

L'immunodétection, effectuée selon le protocole décrit dans la Section 2 4)b), met en évidence, dans des cals et des feuilles de tournesol transformé par le plasmide pPH100, la présence d'une protéine surnuméraire de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 3 kDa. Cette protéine, absente des cals et des feuilles de plantes témoins, a le même poids moléculaire apparent que l'oxalate oxydase purifiée obtenue dans la Section 1.

20

5

10

c) Activité oxalate oxydase de la germine de blé exprimée dans du tournesol

L'activité oxalate oxydase de 5 extraits de protéines de cals de tournesol transformés par le plasmide pPH100 est mesurée selon la méthode de Suguira et al., décrite Section 1. Les résultats montrent une activité oxalate oxydase significativement supérieure à celle de l'extrait témoin.

Tableau IV : Activité oxalate oxydase de cals de tournesol transgéniques

Nº du cai	Témoin non transformé	17	18	19	20	21
Unité Ox Ox/mg prot/min	0,0	9,5	0,7	0,8	0,6	1,4

## 3)Sélection sur acide oxalique des cals transgéniques

La sélection des cals transgéniques est réalisée en cultivant le matériel végétal issu du milieu III (cf. ci-dessus 1) sur un milieux Murashige et Skoog de sélection préparé selon le protocole décrit dans la Section 2 5)b).

La détermination de la dose de sélection à appliquer au cours de la culture de cals de tournesol se fait selon la méthode décrite dans la Section 2 5)c), cette méthode étant appliquée à des cals non transgéniques de tournesol obtenus à partir d'embryons immatures. Les résultats sont présentés dans le tableau V :

Tableau V: Inhibition de la croissance pondérale du tournesol par l'acide oxalique

Conc. Ac oxalique (µg/ml)	0	40	70	90	140	180	235	270
Inhib. croissance pondérale	0 %	0%	0%	0%	42 %	92 %	97 %	99 %

La dose d'acide oxalique permettant de réaliser la sélection est de 270  $\mu g/ml$  (3mM). A cette concentration, les cals exprimant l'oxalate oxydase ne présentent pas d'inhibition de croissance.

30

25

20

SECTION 4 : Utilisation de la s'lection sur acide oxaliqu pour obtenir des plantes transgéniques exprimant un gène d'intérêt, codant, par exemple, pour une protéine à activité endochitinase.

### 1) Construction du vecteur de transformation

- a) Préparation du fragment portant le gène codant pour l'oxalate oxydase
- Le fragment HindIII EcoRI de 1420 pb environ du plasmide pPH100 décrit dans la section 2 d) est purifié et recloné dans un vecteur pUC19 selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art. Ce plasmide est ensuite linéarisé grâce à l'endonucléase de restriction EcoRI et l'extrémité cohésive est remplie au moyen du fragment de Klenow. Puis, après coupure par l'endonucléase HindIII, le fragment HindIII extrémité franche est purifié.
  - b) Préparation du fragment portant un gène hybride codant pour une protéine à activité endochitinase
- Le fragment HindIII EcoRI provenant du plasmide pBR1 décrit dans la demande de brevet de WO 92/01792 exemple 1 et contenant un gène chimérique codant pour une protéine à activité endochitinase qui comprend le promoteur 35 S, une séquence codant pour une chitinase hybride tomate-tabac et le terminateur NOS est purifié, recloné dans le vecteur pUC19, puis le site HindIII est détruit d'une manière classique. Le fragment extrémité franche EcoRI est purifié.
  - c) Préparation d'un vecteur de transformation des plantes ne comportant pas de gène de résistance à la kanamycine
- Le fragment Nhel Hindll comprenant la partie codant pour le gène de résistance à la kanamycine est éliminé du T-DNA du plasmide pBIN19 (cf Section 2 1 d). L'utilisation, selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art, des oligonucléotides CTAGCA et AGCTTG permet de recirculariser le plasmide en recréant les sites de restriction Nhel et Hindlll. Le plasmide résultant est ensuite linéarisé par les endonucléases de restriction Hindlll et EcoRI.

去: "旅.

### d) Assemblage du vecteur de transformation

On a ligué à l'aide de l'ADN ligase T4 le gène codant pour l'oxalate oxydase obtenu en a) ci-dessus) et le gène chimérique codant pour une protéine à activité chitinase (obtenu en b) ci-dessus) dans un vecteur binaire pBIN19 dans lequel on a éliminé le gène de résistance à la kanamycine s'exprimant dans les plantes (obtenu en c) ci-dessus).

Le vecteur obtenu, appelé pPH 106, est cloné dans la souche *E.Coli* HB 101 (Clontech)

## 2) Transformation d'Agrobacterium tumefaciens

La transformation est réalisée selon la méthode décrite dans la section 2 2).

15

20

25

30

#### 3) Transformation du tabac

Du tabac <u>Nicotiana tabacum</u> cultivé in vitro est infecté par <u>Agrobacterium tumefaciens</u> contenant le plasmide pPH106 selon la procédure de Horsch, et al., bien connue de l'homme du métier (Horsch R.B. et al., 1985 Science 227, 1229–1231), dont les principales étapes sont exposées ci–après.

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH106. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Après 48 heures, les disques sont rincés dans de l'éthanol 80 % puis dans du milieu gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) contenant 500 μg/ml de céfotaxime. Ils sont ensuite transférés pour 3 jours sur du milieu contenant de la céfotaxime à 500 μg/ml destinée à décontaminer les tissus végétaux (élimination des <u>Agrobacterium tumefaciens</u>).

10

### 4) Sélection sur acide oxalique des régénérants

Après transformation et induction de la callogénèse, les disques foliaires de tabac sont transférés sur un milieu contenant 270 µg/ml d'acide oxalique préparé selon la méthode décrite dans la section 2 5)b). Seuls les cals transgéniques exprimant le gène de l'oxalate oxydase, donc capables de dégrader l'acide oxalique, sont capables de survivre et de produire des plantes transgéniques.

# 5) Mise en évidence de l'expression de la protéine à activité endochitinase dans les tabacs transgéniques sélectionnés sur acide oxalique

- a) Préparation des extraits bruts de protéines de tabac transformé
- Cette préparation est effectuée selon la méthode décrite dans la section 2 15 4)a)
  - b) Mise en évidence de la chitinase hybride par immuno-empreinte (Western blot)
- On soumet les extraits bruts de protéines à un Western blot, technique bien connue de l'homme de l'art et décrite par H. Towbin et al., Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 76, 1979, 4350–4354, qui comprend notamment les étapes mentionnées dans la section 2.4)b)
- L'immunodétection de la protéine d'intérêt se réalise grâce à un immunsérum contenant des anticorps polyclonaux reconnaissant la protéine hybride à activité chitinase (cf. WO 92/01792 exemple 5).
- Le complexe antigène-anticorps est ensuite révélé à l'aide d'un système streptavidine-biotine conjugué à la phosphatase alcaline avec le kit RPN 23 d'Amersham ("Blotting detection kit"), utilisé selon les indications du fabricant.

L'empreinte obtenue montre, pour les feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH106, la présence d'une protéine de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 6 kDa reconnue par les anticorps polyclonaux et absente des feuilles des plantes de tabac témoins. Cette protéine a le même poids moléculaire apparent que la protéine hybride à activité chitinase décrite dans la demande WO 92/01792.

20

a ge

: 3

Ţ

c) Mise en évidence de l'activité chitinolytique de la protéine recombinante

L'activité chitinolytique des extraits bruts de protéines de feuilles de 5 plantes de tabac transformé par le plasmide pPH 106 (plantes n° 463, 464, 465, 468 et 469) et d'extrait brut de protéines de feuilles de plantes de tabac non transformé (plante W 38) est mesurée selon la méthode suivante :

L'activité endochitinase de la protéine est mesurée par une méthode radiochimique permettant d'estimer la quantité de monomères ou d'oligomères libérés par l'enzyme à partir d'un substrat (la chitine tritiée). Cette méthode, décrite par Molano et al. (1977, Anal. Biochem., 83, 648–656), est résumée ci-après.

A un volume d'extrait protéique de 10 μl sont ajoutés 50 μl d'une suspension de chitine tritiée d'activité spécifique 0,58 MBq/ml. Le volume final est ajusté à 300 μl avec du tampon d'acétate de sodium 0,2 M de pH 5,0. Après 90 min d'incubation à 30°C, la réaction d'hydrolyse de la chitine est arrêtée par 100 μl d'acide trichloracétique à 20 %. Les tubes réactionnels sont ensuite centrifugés pendant 10 min à 12 000 g. Une partie aliquote de 100 μl du sumageant renfermant les oligomères solubles de chitine est prélevée et la radioactivité correspondante est mesurée par scintillation liquide en présence de 5 ml de mélange scintillant. On exprime l'activité chitinolytique spécifique en dpm/μg de protéine.

Pour les 5 plantes sélectionnées sur acide oxalique, on obtient les valeurs suivantes :

genotype	W 38	463	464	465	468	469
Activité spécifique	95	149	348	318	301	320
DPM/μg prot						

(W 38 = tabac témoin non transformé)

On constate sur le tableau ci-dessus que les extraits de plantes de tabac transformé par le plasmide pPH106 ont une activité chitinolytique significativement supérieure à celle de l'extrait de plantes de tabac-témoin. La sélection sur acide oxalique permet donc d'obtenir des plantes exprimant un gène d'intérêt, en

30

l'occurence le gène hybride codant pour une protéine à activité chitinase décrit dans la demande de brevet WO 92/01792.

#### LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

5

- (i) DEPOSANT:
  - (A) NOM: ELF SANOFI
  - (B) RUE: 32-34 rue Marbeuf
  - (C) VILLE: PARIS

10

- (E) PAYS: France
- (F) CODE POSTAL: 75008
- (G) TELEPHONE: 40.73.40.73
- (H) TELECOPIE: 40.73.23.84

15

- (A) NOM: SOCIETE NATIONALE ELF AQUITAINE
- (B) RUE: Tour Elf-002 Place de la Coupole LA DEFENSE 6
- (C) VILLE: COURBEVOIE
- (E) PAYS: France
- (F) CODE POSTAL: 92400

20

- (G) TELEPHONE: 47.44.45.46
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection

25

- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 20
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
  - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk

30

- (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
- (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0. Version #1.25 (OEB)
- (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:

35

- (A) NUMERO DE DEPOT: FR 92 14721
- (B) DATE DE DEPOT: 07-DEC-1992

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:

	(2) 1111	) Turica 1	TON	POUR	LA	SEQ	א חד	10: 1	- <b>:</b>							
5	(i)	(A	l) LO	RIST NGUE PE: NFIG	UR: acid	224 e am	acid iné	les a	miné							
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	E: p	roté	ine						-		
10	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	1:				
	Met 1	Gly	Tyr	Ser	Lys 5	Thr	Leu	Val	Ala	Gly 10	Leu	Phe	Ala	Met	Leu 15	Leu
15	Leu	Ala	Pro	Ala 20	Val	Leu	Ala	Thr	Asp 25	Pro	Asp	Pro	Leu	Gln 30	Asp	Phe
20	Cys	Val	Ala 35	Asp	Leu	Asp	Gly	Lys 40	Ala	Val	Ser	Val	Asn 45	Gly	His	Thr
	Cys	Lys 50	Pro	Met	Ser	Glu	Ala 55	Gly	Asp	Asp	Phe	Leu 60	Phe	Ser	Ser	Lys
25	Leu 65	Ala	Lys	Ala	Gly	Asn 70	Thr	Ser	Thr	Pro	Asn 75	Gly	Ser	Ala	Val	Thr 80
	Glu	Leu	Asp	Val	Ala 85	Glu	Trp	Pro	Gly	Thr 90	Asn	Thr	Leu	Gly	Val 95	Ser
30	Met	Asn	Arg	Val 100	Asp	Phe	Ala	Pro	Gly 105	Gly	Thr	Asn	Pro	Pro 110	His	Ile
35	His	Pro	Arg 115	Ala	Thr	Glu		Gly 120	Ile	Val	Met	Lys	Gly 125	G1u	Leu	Leu
	Val	Gly 130	Ile	Leu	Gly	Ser	Leu 135	Asp	Ser	Gly	Asn	Lys 140	Leu	Tyr	Ser	Arg

	Val	Val	Arg	Ala	Gly	Glu	Thr	Phe	Leu	Ile	Pro	Arg	Gly	Leu	Met	His	
	145					150					155					160	
5	Phe	Gln	Phe	Asn	Val 165	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala 170	Ser	Met	Val	Val	Ser 175	Phe	
	Asn	Ser	Gln	Asn 180	Pro	Gly	Ile	Val	Phe 185	Val	Pro	Leu	Thr	Leu 190	Phe	Gly	
10	Ser	Asn	Pro 195	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro 200	Val	Leu	Thr	Lys	Ala 205	Leu	Arg	Val	
15	Glu	Ala 210	Arg	Val	Val	Glu	Leu 215	Leu	Lys	Ser		Phe 220	Ala	Ala	Gly	Phe	
	(2) INFOR	RMATI	ON P	OUR	LA S	EQ I	D NO	: 2:									
20	(i)	(B) (C)	LON TYP NOM	GUEU E: a BRE	R: 6 cide DE B	72 p nuc RINS	aire léiq : si	s de ue mple		es						÷	
25	(ii) '	TYPE	DE 1	MOLE	CULE	: AD	N (g	énom:	ique	)							
	(xi) l	DESCI	RIPT:	ION 1	DE LA	A SE	QUEN	CE: S	SEQ :	ID N	0: 2	:					
30	ATGGGGTACT	r cc	AAAA	ссст	AGT	AGCT	GGC (	GTGT.	rcgc/	AA T	GCTG.	rtac:	r ag	CTCC	GGCC		60
	GTCTTGGCCA	A CC	GACC	CAGA	CCCT	CTC	CAG (	GACT	CTG	rg To	CGCC	GACC:	r cg/	ACGG	CAAG		120
	GCGGTCTCGC	G TGA	AACGO	GGCA	CACC	TGC	AAG (	CCCAT	CTC	GG AC	GCC	GGCGA	A CG/	ACTTO	CCTC		180
35	TTCTCGTCCA	A AG1	TGGC	CCAA	GGCC	CGGCA	AC A	ACGTO	CACC	cc cc	GAACO	GCT	C CGC	CCGT	GACG		240
	GAGCTCGACC	G TGC	GCCGA	AGTG	GCCC	GGTA	ACC A	ACAC	GCTC	ig gr	GTGI	CCAT	C GA	ACCGC	CCTG		300

	GACTTTGCTC CCGGAGGCAC CAACCCACCA CACATCCACC CGCGTGCCAC CGAGATCGGC	360
	ATCGTGATGA AAGGTGAGCT TCTCGTGGGA ATCCTTGGCA GCCTCGACTC CGGGAACAAG	420
5	CTCTACTCGA GGGTGGTGCG CGCCGGAGAG ACGTTCCTCA TCCCACGGGG CCTCATGCAC	480
	TTCCAGTTCA ACGTCGGTAA GACCGAGGCC TCCATGGTCG TCTCCTTCAA CAGCCAGAAC	540
10	CCCGGCATTG TCTTCGTGCC CCTCACGCTC TTCGGCTCCA ACCCGCCCAT CCCAACGCCG	600
10	GTGCTCACCA AGGCACTCCG GGTGGAGGCC AGGGTCGTGG AACTTCTCAA GTCCAAGTTT	660
	GCCGCTGGGT TT	672
15	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 254 acides aminés	
20	(B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine	
25	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:	
25	Gly Gly Asp Leu Gly Ser Val Ile Ser Asn Ser Met Phe Asp Gln Met  1 5 10 15	•
30	Leu Lys His Arg Asn Glu Asn Ser Cys Gln Gly Lys Asn Asn Phe Tyr 20 25 30	
- *	Ser Tyr Asn Ala Phe Ile Thr Ala Ala Arg Ser Phe Pro Gly Phe Gly 35 40 45	
35	Thr Ser Gly Asp Ile Asn Ala Arg Lys Arg Glu Ile Ala Ala Phe Phe 50 55 60	

	Ala 65	a Glr	Thr	Ser	His	70 <sub>.</sub>	Thr	Thr	· Gl <sub>3</sub>	Gly	75	Pro	Ser	· Ala	Pro	Asp 80
5	Gly	Pro	Phe	e Ala	Trp 85	Gly	Tyr	· Cys	Phe	Leu 90	Arg	Glu	Arg	Gly	Asn 95	Pro
	Gly	Asp	Tyr	Cys 100		Pro	Ser	Ser	Gln 105		Pro	Cys	Ala	Pro	Gly	Arg
10	Lys	Tyr	Phe		Arg	Gly	Pro	Ile 120	Gln	Ile	Ser	His	Asn 125	Tyr	Asn	Tyr
15	Gly	Pro 130	Cys	Gly	Arg	Ala	Ile 135	Gly	Val	Asp	Leu	Leu 140	Asn	Asn	Pro	Asp
	Leu 145	Val	Ala	Thr	Asp	Pro 150	Val	Ile	Ser	Phe	Lys 155	Thr	Ala	Ile	Trp	Phe 160
20	Trp	Met	Thr	Pro	Gln 165	Ser	Pro	Lys	Pro	Ser 170	Cys	His	Asp	Val	Ile 175	Ile
	Gly	Arg	Trp	Asn 180	Pro	Ser	Ala	Gly	Asp 185	Arg	Ser	Ala	Asn	Arg 190	Leu	Pro
25	Gly	Phe	Gly 195	Val	Ile	Thr	Asn	Ile 200	Ile	Asn	Gly	Gly	Leu 205	Glu	Cys	Gly
30	Arg	Gly 210	Asn	Asp	Asn	Arg	Val 215	Gln	Asp	Arg		Gly 220	Phe	Tyr	Arg	Arg
-	Tyr 225	Cys	Gly	Ile		Gly 230	Val	Ser	Pro	G1y	Asp 235	Asn	Leu	Asp		Gly 240
35	Asn	Gln	Arg		Phe 245	Gly	Asn	Gly		Leu 250	Val	Asp	Thr	Met		

	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:
5	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 24 acides aminés</li> <li>(B) TYPE: acide aminé</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
10	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:
	Met Arg Arg Thr Ser Lys Leu Thr Thr Phe Ser Leu Leu Phe Ser Leu  1 5 10 15
15	Val Leu Leu Ser Ala Ala Leu Ala 20
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:
20	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 51 acides aminés</li> <li>(B) TYPE: acide aminé</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>
25	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:
30	Gln Asn Cys Gly Ser Gln Gly Gly Gly Lys Val Cys Ala Ser Gly Gln  1 5 10 15
	Cys Cys Ser Lys Phe Gly Trp Cys Gly Asn Thr Asn Asp His Cys Gly 20 25 30
35	Ser Gly Asn Cys Gln Ser Gln Cys Pro Gly Gly Gly Pro Gly Pro Gly 35 40 45

Pro Val Thr 50

5	(2)	INFORMATION	POIR	T.A	SEO	TD	NO ·	6.
_	\ <del></del> /	Triv Ordinit TOM	LOUN	$\perp$		1.17	111.	( ) i

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 1153 paires de bases

(B) TYPE: acide nucléique

10 (C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

15 (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

(A) NOM/CLE: intron

(B) EMPLACEMENT: 443..521

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

20

(A) NOM/CLE: intron

(B) EMPLACEMENT: 676..756

# (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

25	ATGAGGCGAA	CTTCTAAATT	GACTACTTTT	TCTTTGCTGT	TITCTCTGGT	TTTGCTGAGT	60
	GCTGCCTTGG	CACAGAATTG	TGGTTCACAG	GGCGGAGGCA	AAGITTGTGC	GTCGGGACAA	120
30	TGTTGCAGCA	AATTCGGGTG	GTGCGGTAAC	ACTAATGACC	ATTGTGGTTC	TGGCAATTGT	180
	CAAAGTCAGT	GTCCAGGTGG	CGGCCCTGGT	CCTGGTCCTG	TTACTGGTGG	GGACCTCGGA	240
	AGCGTCATCT	CAAATTCTAT	GTTTGATCAA	ATGCTTAAGC	ATCGTAACGA	AAATTCTTGT	300
35	CAAGGAAAGA	ATAATTTCTA	CAGTTACAAT	GCCTTTATTA	CTGCTGCTAG	GTCTTTTCCT	360
	GGCTTTGGTA	CAAGTGGTGA	TATCAATGCC	CGTAAAAGGG	AAATTGCTGC	TTTCTTTGCC	420

	CAAACCTCCC	ATGAAACTAC	TGGTATGTGT	ATAACCATTC	ACATCGAACC	ATTAAAATAT	480
	AATTTCATTT	TATTTTATTT	AGTAATTGAT	TATATATGTA	GGAGGATGGC	CTTCCGCACC	540
5	TGATGGACCA	TTCGCATGGG	GITACTGITT	CCTTAGAGAA	CGAGGTAACC	CCGGTGACTA	600
	CTGTTCACCA	AGTAGTCAAT	GGCCTTGTGC	ACCTGGAAGG	AAATATTTCG	GACGAGGCCC	660
10	AATCCAAATT	TCACAGTAAG	CTACATAAAT	CTATATATGG	TAAAATTTGA	TGAACTTGTA	720
	GTGTCTAATT	ACGTGTATTT	TGACATTTCA	AAACAGCAAC	TACAACTATG	GGCCATGTGG	780
	AAGAGCCATC	GGAGTGGACC	TTTTAAACAA	TCCTGATTTA	GTAGCCACAG	ACCCAGTCAT	840
15	CTCATTCAAG	ACTGCTATCT	GGTTCTGGAT	GACCCCTCAA	TCACCAAAGC	CTTCTTGCCA	900
	CGATGTCATC	ATTGGAAGAT	GGAACCCATC	TGCCGGTGAC	CGATCAGCCA	ATCGTCTTCC	960
20	TGGATTTGGT	GTCATCACAA	ACATCATCAA	TGGGGGCCTG	GAATGTGGTC	GTGGCAATGA	1020
	CAATAGGGTC	CAGGATCGCA	TTGGGTTTTA	CAGGAGGTAT	TGCGGTATTC	TTGGTGTTAG	1080
	TCCTGGTGAC	AATCTTGATT	GCGGAAACCA	GAGATCTTTT	GGAAACGGAC	TTTTAGTCGA	1140
25	TACTATGTAA	TGA					1153

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

30

- (A) LONGUEUR: 389 acides aminés
- (B) TYPE: acide aminé
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

35

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

	Gl;	y Se	r Gly	y Ph∈	9 Ala	. Asn	Ala	a Val	l Tyr	Phe 10	∋ Thr	· Asn	Trp	G13	, Ile 15	e Tyr
5	Gl	y Arg	g Asr	Phe 20	e Gln	Pro	Ala	Asp	25	ı Pro	Ala	Ser	Glu	30	. Thr	His
	Va]	l Leu	1 Tyr 35	· Ser	Phe	Met	Asn	Val 40	. Arg	; Ala	. Asp	Gly	Thr 45	lle	Phe	e Ser
10	Gly	Asp 50	Thr	Tyr	Ala	Asp	Tyr 55	Glu	Lys	His	Tyr	Ala 60	Gly	Asp	Ser	Trp
15	Asn 65	Asp	Val	Gly	Thr	Asn 70	Ala	Tyr	Gly	Cys	Val 75	Lys	Gln	Leu	Tyr	Leu 80
	Leu	Lys	Lys	Gln	Asn 85	Arg	Asn	Met	Lys	Val 90	Met	Leu	Ser	Ile	Gly 95	Gly
20	Trp	Thr	Trp	Ser 100	Thr	Asn	Phe	Pro	Ala 105	Ala	Ala	Ser	Ser	Ala 110	Ala	Thr
	Arg	Lys	Thr 115	Phe	Ala	Gln	Ser	Ala 120	Val	Gly	Phe	Met	Lys 125	Asp	Trp	Gly
25	Phe	Asp 130	Gly	Ile	Asp		Asp 135	Trp	Glu	Tyr	Pro	Ala 140	Asp	Ala	Thr	Gln
30	Ala 145	Gln	Asn	Met		Leu 150	Leu	Leu	Gln	Ala	Val 155	Arg	Ser	Glu	Leu	Asp 160
	Ser	Tyr	Ala		Gln 165	Tyr	Ala	Lys		His 170	His	Phe	Leu	Leu	Ser 175	Ile
35	Ala	Ala		Ala 180	Gly :	Pro A	Asp	Asn	Tyr 185	Asn	Lys	Leu		Phe 190	Ala	Glu
	Leu		Lys 195	Val :	Leu /	Asp (		Ile 200	Asn .	Leu	Met .		Tyr 205	Asp	Tyr	Ala

	Gly	Ser 210	Trp	Ser	Asn	Tyr	Thr 215		His	Asp	Ala	Asn 220		Tyr	Ala	Asn
5	Pro 225	Gln	Asn	Pro	Asn	Ala 230	Thr	Pro	Tyr	Asn	Thr 235	Asp	Asp	Ala	Val	Gln 240
10	Ala	Tyr	Ile	Asn	Gly 245	Gly	Val	Pro	Ala	Asn 250	Lys	Ile	Val	Leu	Gly 255	Met
	Pro	Ile	Tyr	Gly 260	Arg	Ser	Phe	Gln	Gln 265	Thr	Glu	Gly	Ile	Gly 270	Lys	Pro
15	Tyr	Asn	Gly 275	Ile	Gly	Ser	Gly	Ser 280	Trp	Glu	Asn		Ile 285	Trp	Asp	Tyr
		Ala 290	Leu	Pro	Lys	Ala	Gly 295	Ala	Thr	Val	Lys	Cys 300	Asp	Asp	Thr	Ala
20	Lys 305	Gly	Cys	Tyr	Ser	Tyr 310	Asp	Pro	Ser	Thr	Lys 315	Glu	Leu	Ile	Ser	Phe 320
25	Asp	Thr	Pro	Ala	Met 325	Ile	Ser	Thr	Lys	Val 330	Ser	Trp	Leu	Lys	Gly 335	Lys
	Gly	Leu		Gly 340	Ser	Met	Phe	Trp	G1u 345	Ala	Ser	Ala	Asp	Lys 350	Lys	Gly
30	Ser		Ser 355	Leu	Ile	Ser	Thr	Ser 360	His	Gln	Gly	Leu	Gly 365	Ser	Gln	Asp
	Ser'		Gln	Asn	Tyr			Tyr	Pro	Asn	Ser		Tyr	Asp	Asn	Ile
35	Lys 1	370 Lys	Gly	Met	Asn		375					380				

	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
5	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 22 acides aminés</li> <li>(B) TYPE: acide aminé</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
10	(vii) SOURCE IMMEDIATE:  (B) CLONE: signal peptide
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:
15	Met Leu Ser Phe Val Lys Lys Ser Ile Ala Leu Val Ala Ala Leu Gln 1 5 10 15
20	Ala Val Thr Ala Leu Ala 20 (2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO. 0.
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
25	<ul><li>(A) LONGUEUR: 12 acides aminés</li><li>(B) TYPE: acide aminé</li><li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li></ul>
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID. NO: 9:
	Thr Pro Ile Ser Ser Glu Ala Gly Val Glu Lys Arg 1 5 10
35	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 1167 paires de bases

(B) TYPE: acide nucléique

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

5 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

10	GGTAGTGGTT	TTGCAAATGC	CGTCTACTTC	ACCAACTGGG	GCATTTATGG	CCGCAACTTC	60
	CAGCCTGCCG	ACCTTCCTGC	CTCGGAGATT	ACTCACGTAC	TCTACTCCTT	CATGAATGTC	120
	CGCGCAGATG	GCACCATCTT	TTCCGGTGAT	ACCTATGCCG	ACTACGAGAA	GCACTACGCT	180
15	GGTGACTCTT	GGAACGATGT	GGGCACGAAC	GCTTACGGTT	GTGTTAAGCA	ACTITATETT	240
	CTCAAGAAGC	AGAACCGCAA	CATGAAGGTG	ATGCTGTCGA	TTGGTGGTTG	GACATGGTCT	300
20	ACCAACTTCC	CCGCTGCCGC	CAGCTCGGCT	GCTACCCGAA	AGACTTITGC	TCAGTCTGCT	360
	GTTGGCTTCA	TGAAGGACTG	GGGTTTCGAC	GGTATTGATA	TCGACTGGGA	GTACCCCGCC	420
	GATGCCACTC	AGGCTCAGAA	TATGGTTCTC	TTGCTACAGG	CTGTCCGCAG	TGAGCTCGAC	480
25	TCCTACGCTG	CCCAGTACGC	CAAGGGTCAC	CACTTCCTGC	TTTCAATTGC	CGCCCTGCT	540
	GGACCTGACA	ATTATAACAA	GCTGAAGTTT	GCTGAGCTTG	GCAAGGTTCT	CGATTACATT	600
30	AACCTCATGG	CTTACGATTA	CGCTGGATCT	TGGAGCAACT	ACACTGGCCA	CGATGCCAAC	660
	ATATACGCAA	ACCCGCAGAA	CCCCAACGCC	ACCCCTTACA	ACACGGACGA	TGCTGTCCAG	720
	GCCTATATCA	ACGGCGGCGT	CCCTGCCAAC	AAGATCGTCC	TTGGTATGCC	AATCTACGGC	780
35	CGATCCTTCC	AGCAAACCGA	GGGTATCGGT	AAGCCTTACA	ATGGTATTGG	CTCTGGTAGC	840
	TGGGAGAACG	GTATCTGGGA	CTACAAGGCT	CTCCCCAAGG	CTGGTGCCAC	CGTCAAGTGC	900

	GACGATACCG CCAAGGGATG CTACAGCTAC GATCCAAGCA CTAAGGAGCT TATTTCTTTC	960
	GATACGCCGG CTATGATCAG CACCAAAGTT AGCTGGCTCA AGGGCAAGGG CCTTGGCGGC	1020
5	AGCATGTTCT GGGAGGCTTC TGCCGACAAG AAGGGCTCGG ACTCTCTTAT TAGCACCAGC	1080
	CACCAAGGTC TCGGTAGCCA GGACAGCACT CAGAACTACC TCGACTACCC TAACTCCAAG	1140
10	TACGACAACA TCAAGAAGGG CATGAAC	1167
. •	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11:	
15	<ul><li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li><li>(A) LONGUEUR: 309 acides aminés</li><li>(B) TYPE: acide aminé</li></ul>	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
20	(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:	
25	Ile Gly Val Cys Tyr Gly Met Leu Gly Asn Asn Leu Pro Ser Ala Asn 1 5 10 15	
	Asp Val Ile Gly Leu Tyr Arg Ser Asn Asn Ile Lys Arg Met Arg Leu 20 25 30	
30	Tyr Asp Pro Asn Gln Ala Ala Leu Glu Ala Leu Arg Asn Ser Gly Ile 35 40 45	
·	Glu Leu Ile Leu Gly Val Pro Asn Ser Asp Leu Gln Gly Leu Ala Thr 50 55 60	
35	Asn Pro Asp Thr Ser Arg Gln Trp Val Gln Lys Asn Val Leu Asn Phe 65 70 75 80	

	Tr	p Pr	o Se:	r Val	. Lys 85	: Ile	e Lys	Tyr	· Val	. Ala	ı Val	. Gly	Asn	Glu	Val 95	Ser
5	Pro	o Val	l Gl	y Gly 100		Ser	Ser	· Val	105		Tyr	· Val	Leu	Pro 110		Ile
	Glr	n Ası	115		Gln	Ala	Ile	120		Gln	Gly	Leu	His 125		Gln	Ile
10	Lys	Val 130		Thr	Ser	Ile	Asp 135		Thr	Leu	Ile	Gly 140		Ser	Phe	Pro
15	Pro 145		Glr	Gly	Ser	Phe 150		Gly	Asp	Val	Arg 155	Ser	Tyr	Leu	Asp	Pro 160
	Ile	· Ile	Gly	Tyr	Leu 165	Val	Tyr	Ala	Asn	Ala 170	Pro	Leu	Leu	Val	Asn 175	Val
20	Tyr	Pro	Tyr	Phe 180	Ser	Tyr	Thr	Gly	Asn 185	Pro	Arg	Asp	Ile	Ser 190	Leu	Pro
	Tyr	Ala	Leu 195	Phe	Thr	Ala	Pro	Asn 200	Val	Val.	Val	Trp	Asp 205	Gly	Gln	Tyr
25	Gly	Tyr 210	Gln	Asn	Leu	Phe	Asp 215	Ala	Met	Leu	Asp	Ser 220	Val	His	Ala	Ala
30	Ile 225	Asp	Asn	Thr	Lys	Ile 230	Gly	Tyr	Val	Glu	Val 235	Val	Val	Ser	Glu	Ser 240
	 Gly	Trp	Pro	Ser	Asp 245	Gly	Gly	Phe	Ala	Ala 250	Thr	Tyr	Asp		Ala 255	Arg
35	Val	Tyr	Leu	Asp 260	Asn	Leu	Val	Arg	Arg 265	Ala	Asn	Arg		Ser 270	Pro	Arg
	Arg	Pro	<b>Ser</b> 275	Lys	Pro	Thr		Thr 280	Tyr	Ile	Phe		Met 285	Phe	Asp	Glu

```
Asn Gln Lys Asn Pro Glu Ile Glu Lys His Phe Gly Leu Phe Asn Pro
               290
                                    295
                                                        300
  5
           Asn Lys Gln Lys Lys
           305
      (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:
 10
           (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
                (A) LONGUEUR: 28 acides aminés
                (B) TYPE: acide aminé
                (D) CONFIGURATION: linéaire
 15
          (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
          (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:
          Tyr Pro Phe Gly Phe Gly Lys Arg Leu Gly Lys Val Val Ile Asp
20
          1
                           5
                                                                    15
          Asp Phe Asn Ala Thr Thr Ser Ile Lys Ser Asp Val
                       20
                                           25
25
     (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:
          (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
               (A) LONGUEUR: 338 acides aminés
               (B) TYPE: acide aminé
30
               (D) CONFIGURATION: linéaire
         (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
         (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:
35
          Gln Ile Gly Val Cys Tyr Gly Met Leu Gly Asn Asn Leu Pro Ser Ala
                                              10
                                                                   15
```

	Asn As	p Val Ile 20	e Gly Let	ı Tyr Arg	Ser Asn 25	Asn Ile	Lys Arg	Met Arg
5	Leu Ty	r Asp Pro	Asn Glr	a Ala Ala 40	Leu Glu	Ala Leu	Arg Asn 45	Ser Gly
	Ile Gl	u Leu Ile	e Leu Gly	Val Pro	Asn Ser	Asp Leu 60	Gln Gly	Leu Ala
10	Thr Asi	n Pro Asp	Thr Ser	Arg Gln	Trp Val	Gln Lys 75	Asn Val	Leu Asn 80
15	Phe Tr	Pro Ser	Val Lys 85	Ile Lys	Tyr Val 90	Ala Val	Gly Asn	Glu Val 95
	Ser Pro	Val Gly 100		Ser Ser	Val Ala 105	Gln Tyr	Val Leu 110	Pro Ala
20	Ile Glr	115	Tyr Gln	Ala Ile 120	Arg Ala	Gln Gly	Leu His	Asp Gln
	Ile Lys	Val Ser	Thr Ser	Ile Asp 135	Met Thr	Leu Ile 140	Gly Asn	Ser Phe
25	Pro Pro 145	Ser Gln	Gly Ser 150	Phe Arg	Gly Asp	Val Arg 155	Ser Tyr	Leu Asp 160
30	Pro Ile	Ile Gly	Tyr Leu 165	Val Tyr	Ala Asn 170	Ala Pro	Leu Leu	Val Asn 175
	Val Tyr	Pro Tyr 180	Phe Ser	Tyr Thr	Gly Asn 185	Pro Arg	Asp Ile 190	Ser Leu
35	Pro Tyr	Ala Leu 195	Phe Thr	Ala Pro 200	Asn Val		Trp Asp 205	Gly Gln
	Tyr Gly 210	Tyr Gln	Asn Leu	Phe Asp 215	Ala Met	Leu Asp 220	Ser Val	His Ala

	Ala 225	ı Ile	Asp	Asn	Thr	Lys 230	Ile	Gly	Tyr	Val	G1u 235		Val	Val	Ser	Glu 240
5	Ser	Gly	Trp	Pro	Ser 245	Asp	Gly	Gly	Phe	Ala 250	Ala	Thr	Tyr	Asp	Asn 255	Ala
10	Arg	Val	Tyr	Leu 260	Asp	Asn	Leu	Val	Arg 265	Arg	Ala	Asn	Arg	Gly 270	Ser	Pro
	Arg	Arg	Pro 275	Ser	Lys	Pro	Thr	Glu 280	Thr	Tyr	Ile	Phe	<b>Ala</b> 285	Met	Phe	Asp
15	Glu	Asn 290	Glņ	Lys	Asn		G1u 295	Ile	Glu	Lys	His	Phe 300	Gly	Leu	Phe	Asn
	Pro 305	Asn	Lys	Gln	Lys	Lys 310	Tyr	Pro	Phe	Gly	Phe 315	Gly	Gly	Lys	Arg	Leu 320
20	Gly	Lys	Val '		Ile 325	Asp	Asp	Phe	Asn	Ala 330	Thr	Thr	Ser	Ile	Lys 335	Ser
25	Asp	Val			-										,	<b>.</b>
	(2) INFOR	MATI	ON PO	OUR 1	LA S	EQ I	D NO	: 14	:					-		
30	(i)	(B)	LONG TYPE	GUEUI E: ad	R: 3. cide	2 ac: ami:	ides né	ami	nés							
	(ii)	TYPE	DE M	OLE	CULE	: per	otid	e .								
35	(xi)	DESCF	RIPTI	ON I	DE LA	A SEC	QUEN	CE: S	SEQ :	ID NO	): 1	4:				
	Met 1	Pro S	Ser L	eu F		Ala A	Arg /	Asn (		Arg I 10	Phe S	Ser 1	Leu A		Thr   15	Leu

Leu Leu Leu Glu Leu Leu Thr Gly Asn Leu Arg Met Ala Asp Ala 20 25 30

- 5 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 927 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

	ATTGGTGTGT	GTTATGGCAT	GCTGGGCAAC	AATCTACCGT	CAGCAAACGA	TGTTATAGGT	60
20	CTTTATAGAT	CAAATAACAT	AAAGAGAATG	AGACTCTATG	ATCCTAATCA	AGCTGCTCTA	120
	GAAGCACTTA	GAAATTCTGG	CATTGAACTC	ATTCTTGGGG	TGCCAAACTC	TGACCTTCAA	180
	GGCCTTGCCA	CCAATCCTGA	CACTTCTCGT	CAATGGGTGC	AAAAAAACGT	GTTGAACTTT	240
25	TGGCCTAGTG	TCAAAATCAA	GTACGTGGCA	GTTGGAAATG	AAGTGAGTCC	CGTTGGAGGC	300
	TCTTCTTCGG	TAGCCCAATA	TGTTCTACCT	GCCATCCAAA	ATGTATACCA	AGCAATAAGA	360
30	GCTCAAGGCC	TTCATGATCA	AATCAAGGTT	TCAACATCTA	TTGACATGAC	CCTAATAGGA	420
	AACTCTTTCC	CTCCATCGCA	AGGITCCTTC	AGGGGTGATG	TGAGATCATA	CCTAGATCCC	480
»	ATAATTGGGT	ACTTGGTATA	TGCAAATGCA	CCATTACTAG	TCAATGTGTA	CCCTTATTTT	540
35	AGTTACACTG	GTAACCCCCG	TGACATATCA	CTTCCCTATG	CTCTTTTCAC	AGCACCAAAT	600
	GTTGTGGTAT	GGGATGGTCA	ATATGGGTAC	CAAAATTTGT	TTGATGCTAT	GTTGGATTCA	660

	GTACATGCAG CCATTGATAA CACTAAGATT GGTTATGTGG AGGTTGTTGT ATCCGAGAGT	720
	GGGTGGCCAT CAGATGGAGG ATTTGCTGCC ACTTATGACA ACGCACGCGT GTACTTAGAC	780
5	AATTTGGTTC GTCGTGCTAA TAGAGGAAGC CCAAGAAGGC CTTCGAAGCC CACTGAGACT	840
	TATATATTTG CCATGTTCGA TGAAAATCAA AAAAATCCAG AGATAGAGAA ACATTTTGGG	900
10	CTCTTCAATC CCAACAAACA AAAAAAA	927
10	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 16:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 751 paires de bases	
15	(B) TYPE: acide nucléique	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
20	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(vii) SOURCE IMMEDIATE:	
	(B) CLONE: gf-2.8 de la germine de blé	
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:	
25	(A) NOM/CLE: CDS	
	(B) EMPLACEMENT: 21692	
	(2) 24 2430241241. 21072	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
30	AAGCTTATTA CATAGCAAGC ATG GGG TAC TCC AAA ACC CTA GTA GCT GGC	50
	Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly	٥,
	1 5 10	
0.5	GTG TTC GCA ATG CTG TTA CTA GCT CCG GCC GTC TTG GCC ACC GAC CCA	98
35	Val Phe Ala Met Leu Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro	
	15 20 25	

	GAC	CCI	CTC	CAC	G GAC	TTC	TGI	GIC	GCC	GAC	CTC	GAC	GGC	AAC	GCC	GTC		146
	Asp	Pro	Leu	ı Glr	ı Ası	Phe	e Cys	Va]	L Ala	Asp	Leu	ı Ası	Gly	Lys	s Ala	Val		
				30	)				35	5				40	)		•	
_																		
5																GAC		194
	Ser	, val			, His	Thr	· Cys			Met	Ser	Glu			Asp	Asp		
			45	ı				50	)				55					
	TTC	CTC	TTC	TCG	TCC	AAG	TTG	GCC	AAG	GCC	GGC	AAC	. ACG	тсс	ACC	CCG		242
10															Thr			242
		60					65					70						
												-						
	AAC	GGC	TCC	GCC	GTG	ACG	GAG	CTC	GAC	GTG	GCC	GAG	TGG	CCC	GGT	ACC		290
	Asn	Gly	Ser	Ala	Val	Thr	Glu	Leu	Asp	Val	Ala	Glu	Trp	Pro	Gly	Thr		
15	75					80					85					90		
															GGA			338
	ASII	inr	Leu	Gly			Met	Asn	Arg		Asp	Phe	Ala	Pro	Gly	Gly		
20					95					100					105			
	ACC	AAC	CCA	CCA	CAC	ATC	CAC	CCG	CGT	GCC	ACC	GAG	ATC	GGC	ATC	GTG:		386
															Ile			300
				110					115					120				
25	ATG	AAA	GGT	GAG	CTT	CTC	GTG	GGA	ATC	CTT	GGC	AGC	CTC	GAC	TCC	GGG		434
	Met	Lys	Gly	Glu	Leu	Leu	Val	Gly	Ile	Leu	Gly	Ser	Leu	Asp	Ser	Gly		
			125					130					135					
30															CTC			482
50	ASII	140	Leu	lyr	ser	Arg		Val	Arg	Ala	Gly		Thr	Phe	Leu	Ile		
		2.0					145					150						
	CCA	CGG	GGC	CTC	ATG	CAC	TTC	CAG	TTC	AAC	GTC	GGT	AAG	ACC	GAG	GCC		E20
															Glu			530
35	155					160					165					170		
											-					• -		
	TCC	ATG	GTC	GTC	TCC	TTC	AAC	AGC	CAG	AAC	ccc	GGC	ATT	GTC	TTC	GTG		578
	Ser	Met	Val	Val	Ser	Phe	Asn	Ser	Gln	Asn	Pro	Gly	Ile	Val	Phe	Val		

CCC CTC ACG CTC TTC GGC TCC AAC CCG CCC ATC CCA ACG CCG GTG CTC Pro Leu Thr Leu Phe Gly Ser Asn Pro Pro Ile Pro Thr Pro Val Leu ACC AAG GCA CTC CGG GTG GAG GCC AGG GTC GTG GAA CTT CTC AAG TCC Thr Lys Ala Leu Arg Val Glu Ala Arg Val Val Glu Leu Leu Lys Ser AAG TTT GCC GCT GGG TTT TAATTTCTAG GAGCCTTCCC TGAAATGATA Lys Phe Ala Ala Gly Phe ATTATATAT TCCATATATG CATGCTAGC (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 17: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 224 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17: Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Val Phe Ala Met Leu Leu Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 

	Leu 65		. Lys	Ala	. Gly	Asn 70		Ser	Thr	Pro	Asn 75		Ser	Ala	Val	Thi 80
5	Glu	Leu	Asp	Val	Ala 85	Glu	Trp	Pro	Gly	Thr 90	Asn	Thr	Leu	Gly	Val 95	Ser
10	Met	Asn	Arg	Val 100		Phe	Ala	Pro	Gly 105		Thr	Asn	Pro	Pro 110		Ile
,,	His	Pro	Arg		Thr	Glu	Ile	Gly 120	Ile	Val	Met	Lys	Gly 125	Glu	Leu	Leu
15	Val	Gly 130	Ile	Leu	Gly	Ser	Leu 135	Asp	Ser	Gly	Asn	Lys 140	Leu	Tyr	Ser	Arg
	Val 145	Val	Arg	Ala	Gly	Glu 150	Thr	Phe	Leu	Ile	Pro 155	Arg	Gly	Leu	Met	His 160
20	Phe	Gln	Phe	Asn	Val 165	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala 170	Ser	Met	Val	Val	Ser 175	Phe
25	Asn	Ser	Gln	Asn 180	Pro	Gly	Ile	Val	Phe 185	Val	Pro	Leu	Thr	Leu 190	Phe	Gly
20	Ser	Asn	Pro 195	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro 200	Val	Leu	Thr	Lys	Ala 205	Leu	Arg	Val
30	Glu	Ala 210	Arg	Val	Val		Leu 215	Leu	Lys	Ser	Lys	Phe 220	Ala	Ala	Gly	Phe
* ***	(2)	INFO	RMAT	CION	POUR	LA.	SEQ	ID N	10: 1	.8:		_ ·			, (i-	
35		(i)		RACTE	NGUE	UR:	38 e	cide								•
			, -	, 11	- <del>-</del>	acru		TITE								

(D) CONFIGURATION: linéaire

```
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
          (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:
  5
           Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe Xaa Val Ala Asp Leu Asp Gly
           1
                            5
                                                10
                                                                    15
           Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr Xaa Lys Pro Met Ser Glu Ala
                       20
                                           25
                                                                30
 10
           Gly Asp Asp Phe Leu Phe
                . 35
      (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:
15
           (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
                (A) LONGUEUR: 9 acides aminés
                (B) TYPE: acide aminé
                (D) CONFIGURATION: linéaire
20
         (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
         (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:
25
          Ala Gly Glu Thr Phe Val Ile Pro Arg
          1
     (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:
30
          (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
               (A) LONGUEUR: 10 paires de bases
               (B) TYPE: acide nucléique
               (C) NOMBRE DE BRINS: simple
```

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

PCT/FR93/01203

54

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

AGCTGGATCC

#### REVENDICATIONS

1. Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre d'agent de sélection de cellules végétales.

5

- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que ladite séquence d'ADN est associée à une séquence d'intérêt.
- Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est une enzyme à activité oxydase.
- Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que l'enzyme à activité oxydase est l'oxalate oxydase de séquence [SEQ ID N° 1] ci-après ou une séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N° 1] ci-après :

Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Leu Phe Ala Met Leu Leu 1 10 20 Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe 20 Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr 40 Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 25 50 Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro Asn Gly Ser Ala Val Thr 65 70 75 80 Glu Leu Asp Val Ala Glu Trp Pro Gly Thr Asn Thr Leu Gly Val Ser 85 90 30 Met Asn Arg Val Asp Phe Ala Pro Gly Gly Thr Asn Pro Pro His Ile 100 105 110 His Pro Arg Ala Thr Glu Ile Gly Ile Val Met Lys Gly Glu Leu Leu 120 Val Gly Ile Leu Gly Ser Leu Asp Ser Gly Asn Lys Leu Tyr Ser Arg 35 130 135 140 Val Val Arg Ala Gly Glu Thr Phe Leu Ile Pro Arg Gly Leu Met His 150 155 160

	Phe	Gln	Phe	Asn	Val	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala	Ser	Met	Val	Val	Ser	Phe
					165					170					175	
	Asn	Ser	Gln	Asn	Pro	Gly	Ile	Val	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Leu	Phe	Gly
				180					185					190		
5	Ser	Asn	Pro	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro	Val	Leu	Thr	Lys	Ala	Leu	Arg	Val
			195					200				•	205			
	Glu	Ala	Arg	Val	Val	Glu	Leu	Leu	Lys	Ser	Lys	Phe	Ala	Ala	Gly	Phe
		210					215					220				

10 5. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est la séquence [SEQ ID N°2] ci-après :

	ATGGGGTACT	CCAAAACCCT	AGTAGCTGGC	CTGTTCGCAA	TGCTGTTACT	AGCTCCGGCC	60
15	GTCTTGGCCA	CCGACCCAGA	CCCTCTCCAG	GACTTCTGTG	TCGCCGACCT	CGACGGCAAG	120
	GCGGTCTCGG	TGAACGGGCA	CACGTGCAAG	CCCATGTCGG	AGGCCGGCGA	CGACTTCCTC	180
	TTCTCGTCCA	AGTTGGCCAA	GGCCGGCAAC	ACGTCCACCC	CGAACGCCTC	CGCCGTGACG	240
	GAGCTCGACG	TGGCCGAGTG	GCCCGGTACC	AACACGCTGG	GTGTGTCCAT	GAACCGCGTG	300
	GACTTTGCTC	CCGGAGGCAC	CAACCCACCA	CACATCCACC	CGCGTGCCAC	CGAGATCGGC	360
20	ATCGTGATGA	AAGGTGAGCT	TCTCGTGGGA	ATCCTTGGCA	GCCTCGACTC	CGGGAACAAG	420
	CTCTACTCGA	GGGTGGTGCG	CGCCGGAGAG	ACGITCCTCA	TCCCACGGGG	CCTCATGCAC	480
	TTCCAGTTCA	ACGTCGGTAA	GACCGAGGCC	TCCATGGTCG	TCTCCTTCAA	CAGCCAGAAC	540
	CCCGGCATTG	TCTTCGTGCC	CCTCACGCTC	TTCGGCTCCA	ACCCGCCCAT	CCCAACGCCG	600
	GTGCTCACCA	AGGCACTCCG	GGTGGAGGCC	AGGGTCGTGG	AACTTCTCAA	GTCCAAGTTT	660
25	GCCGCTGGGT	TT					672

- 6. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est une décarboxylase
- 30 7. Utilisation selon l'une des revendications 2 à 4, caractérisée en ce que la séquence d'intérêt code pour une protéine qui confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes.
- 8. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que la protéine d'intérêt est une protéine à activité endochitinase.
  - 9. Procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cals ou des plantes transformés par une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de

. 1

dégrader l'acide oxalique, caractérisé en ce qu'il consiste à cultiver les cals ou les plantes sur un milieu de culture contenant de l'acide oxalique et du calcium en présence d'un agent chélateur ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique.

5

- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que ladite séquence d'ADN est associée à une séquence d'intérêt.
- 11. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que les agents chélateurs
  10 sont choisis parmi l'EDTA et l'EGTA.
  - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 11 caractérisé en ce que les cals ou les plantes appartiennent à l'une des espèces <u>Nicotiana tabacum</u>, <u>Helianthus annuus</u> et <u>Brassica napus</u>.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intera nal Application No PCT/FR 93/01203

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 5 C12N9/02 C12N9/24 C12N15/53 C12N15/56 C12N15/82

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### **B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 5 C12N

//C12N5/10,A01H5/00,A01N63/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category * Ci	WO, A, 92 14824 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 3 September 1992	Relevant to claim No.
A	INDUSTRIES PLC) 3 September 1992	1-12
1	cited in the application see claims 1-20; figures 3-7	
A	WO,A,92 15685 (RHONE POULENC AGROCHEMIE) 17 September 1992 see page 1, line 1 - page 5, line 18	1-12
A	WO,A,92 01792 (SANOFI) 6 February 1992 cited in the application see page 1, line 1 - page 8, line 19	1-12

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
"Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	To later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
17 February 1994	0 4 -03- 1994
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hornig, H

Form PCT/ISA/210 (recond sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten nal Application No FR 93/01203

		/FR 93/01203
(Continuategory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
•	J. BIOL. CHEM. vol. 266, no. 16 , 5 June 1991 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; pages 10461 - 10469 B.G. LANE ET AL. 'Homologies between members of the germin gene family in hexaploid wheat and similarities between these wheat germins and certain Physarum spherulins' cited in the application see page 10463, left column, line 35 - page 10465, right column, line 21; figure 4	1-12
		II .

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Intern. nal Application No PCT/FR 93/01203

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
WO-A-9214824	03-09-92	AU-A-	1207492	15-09-92
WO-A-9215685	17-09-92	FR-A- AU-A- CN-A- EP-A-	2673644 1682092 1065683 0531498	11-09-92 06-10-92 28-10-92 17-03-93
WO-A-9201792	06-02-92	FR-A- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	2665177 8302791 2067176 0493581 5501807	31-01-92 18-02-92 25-01-92 08-07-92 08-04-93

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem : Internationale No FR 93/01203

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 5 C12N9/02 C12N9/24

C12N15/53

//C12N5/10,A01H5/00,A01N63/00

C12N15/56

C12N15/82

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

# B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 5 C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilises)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catègorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées					
A	WO,A,92 14824 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 3 Septembre 1992 cité dans la demande voir revendications 1-20; figures 3-7	1-12					
A	WO,A,92 15685 (RHONE POULENC AGROCHEMIE) 17 Septembre 1992 voir page 1, ligne 1 - page 5, ligne 18	1-12					
	WO,A,92 01792 (SANOFI) 6 Février 1992 cité dans la demande voir page 1, ligne 1 - page 8, ligne 19 	1-12					

	<u> </u>
* Catégories spéciales de documents cités:  'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  17 Février 1994	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  0 4 -03- 1994
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hornig, H

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No
PCT/FR 93/01203

C (mrite) D	PCT/FR 93/01203				
Catégorie *	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents  no. des revendications vis				
	J. BIOL. CHEM.  vol. 266, no. 16 , 5 Juin 1991 , AM. SOC.  MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US;  pages 10461 - 10469  B.G. LANE ET AL. 'Homologies between  members of the germin gene family in  hexaploid wheat and similarities between  these wheat germins and certain Physarum  spherulins'  cité dans la demande  voir page 10463, colonne de gauche, ligne  35 - page 10465, colonne de droite, ligne  21; figure 4	1-12			

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem. Internationale No
PER 93/01203

Document brevet cité au rapport de racherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9214824	03-09-92	AU-A-	1207492	15-09-92
WO-A-9215685	17-09-92	FR-A- AU-A- CN-A- EP-A-	2673644 1682092 1065683 0531498	11-09-92 06-10-92 28-10-92 17-03-93
WO-A-9201792	06-02-92	FR-A- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	2665177 8302791 2067176 0493581 5501807	31-01-92 18-02-92 25-01-92 08-07-92 08-04-93

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)